Doc. No. AL1

Appl. No. 09/696,982

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12Q 1/02, C12N 15/12, 5/10

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/11257

C12Q 1/66

A2

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

10. Juni 1993 (10.06.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02718

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. November 1992 (25.11.92)

(74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; Postfach 200, D-6507 In-

gelheim am Rhein (DE).

(30) Prioritätsdaten:

P 41 38 621.3

25. November 1991 (25.11.91) DE

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEH-RINGER INGELHEIM-INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CZERNILOFSKY, Armin, Peter [AT/AT]; Schießgraben 11/4/38, A-2500 Bamin, Feter [A1/A1]; Schlesgraben 11/4/38, A-2500 Baden (AT). HIMMLER, Adolf [AT/AT]; Fürst Liechtensteinstr. 2/3, A-1236 Wien (AT). STRATOWA, Christian [AT/AT]; Schellinggasse 3/9, A-1010 Wien (AT). WEYER, Ulrike [DE/AT]; Schottenfeldgasse 92/2/20, A-1070 Wien (AT). LAMCHE, Herbert [AT/AT]; Friedhofsg. 453, A-2534 Alland (AT). SCHÄFER, Renate [DE/AT]; Penzingerstraße 30/4, A-1140 Wien (AT).

(54) Title: PROCESS FOR SCREENING SUBSTANCES CAPABLE OF MODULATING A RECEPTOR-DEPENDENT CELLULAR SIGNAL TRANSMISSION PATH

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM SCREENEN VON SUBSTANZEN MIT MODULIERENDER WIRKUNG AUF EI-NEN REZEPTORABHÄNGIGEN ZELLULÄREN SIGNALÜBERTRAGUNGSWEG

(57) Abstract

A process is disclosed for screening substances having a modulating effect on a receptor-dependent signal transmission path in mammal cells. Test cells are used transformed with a reporter gene and with a regulatory sequence functionally linked thereto sensitive to the IP3/DAG concentration, as well as with a coding DNA for a receptor coupled to the phospholipase effector system, in particular a G protein-coupled receptor. The use of reference cells without receptor ADN and reference cells with specificity for the adenylate cyclase effector system allows substances to be identified having potential pharmacological action and specificity for a determined receptor-dependent signal transmission path.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zum Screenen von Substanzen mit modulierender Wirkung auf einen rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg in Säugetierzellen. Es werden Testzellen eingesetzt, die transformiert sind mit einem Reportergen und einer damit funktionell verbundenen regulatorischen Sequenz, die auf die IP3/DAG-Konzentration anspricht, sowie mit einer DNA, kodierend für einen an das Phospholipase-Effektorsystem gekoppelten Rezeptor, insbesondere einen G-Protein-gekoppelten Rezeptor. Die Verwendung von Kontrollzellen ohne Rezeptor-DNA sowie von Kontrollzellen mit Spezifität für das Adenylatzyklase-Effektorsystem erlaubt die Identifizierung von Substanzen mit potentieller pharmakologischer Wirkung, die Spezifität für einen bestimmten rezeptorabnängigen Signalübertragungsweg aufweisen.





LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	Fl	Finnland	MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NL	Niederlande
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NZ	Neusceland
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	PL	Polen
BJ	Benin	HU	Ungarn	PT	Portugal
BR.	Brasilien	ΙE	Irland	RO	Rumänien
		iT	Italien	RU -	Russische Föderation
CA	Kanada Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SD	Sudan
CF		KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CC	Kongo	KR	Republik Korca	SK	Slowakischen Republik
CH	Schweiz	ᆸ	Liechtenstein	SN	Senegal
CI	Côte d'Ivoire		Sri Lanka	SU	Soviet Union
CM	Kamerun	LK		TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA.	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	_	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Däncmark	· ML	Mali	US	
ES	Spanien	MN	Mongolci -	VN	Vietnam



Verfahren zum Screenen von Substanzen mit modulierender Wirkung auf einen rezeptorabhängigen zellulären Signalübertragungsweg

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Bestimmung der modulierenden Wirkung von Substanzen auf einen rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg in menschlichen oder tierischen Zellen.

Herkömmliche Tests zum Auffinden pharmakologisch wirksamer Substanzen sind häufig Assays, in denen eine Substanz daraufhin untersucht wird, inwieweit sie einen an einen Rezeptor gebundenen (markierten) Liganden verdrängen kann (Radioligandentests). Mit solchen Tests können nur solche Substanzen identifiziert werden, die die Bindung von bekannten Liganden Rezeptor-Bindungsstellen beeinflussen. Diese Tests erfassen somit nur die Bindung der Substanz, nicht eine funktionelle Antwort der Zelle und können daher nicht unterscheiden, ob die bindende Substanz agonistische oder antagonistische Wirkung hat. Für Radioligandentests werden relativ große Mengen an Rezeptoren benötigt und häufig rezeptorhältige Membranfraktionen verwendet, die aus tierischem Gewebe isoliert werden. Diese Gewebe können aus mehreren Zellarten bestehen, die verschiedene oder auch heterologe Rezeptoren enthalten. Trotz der großen Bedeutung solcher Substrate kann die heterologe Zusammensetzung bzw.- im Falle der Untersuchung von Drogen auf ihre pharmakologische Wirkung im Menschen der Spezies-Unterschied Tier-Mensch und der sich daraus ergebende Unterschied in den Bindungseigenschaften von Liganden an den menschlichen Rezeptor und an tierische Rezeptoren Probleme bei der Interpretation der

Ergebnisse hervorrufen.

Viele Transmembran-Signalübertragungssysteme bestehen aus den folgenden Membran-gebundenen Komponenten:

a) einem Zelloberflächenrezeptor; b) einem GuaninNukleotid-bindenden und GTP spaltenden regulatorischen
Protein, das als G-Protein bezeichnet wird und das
sowohl an den Rezeptor als auch an seinen Effektor
gekoppelt werden kann; c) einem sog. "Effektor",
z.B. einem Ionenkanal oder Adenylatzyklasen,
Guanylatzyklasen oder Phospholipasen.

Die sog. G-Protein-gekoppelten Rezeptoren vermitteln die Wirkungen von sehr unterschiedlichen extrazellulären Signalen, wie Licht, Duftstoffen, (Peptid)hormonen, Neurotransmittern, etc.; sie wurden in evolutionär so weit auseinanderliegenden Organismen, wie es Mensch und Hefe sind, identifiziert (Dohlman et al., 1991). Beinahe alle G-Protein-gekoppelten Rezeptoren weisen untereinander Ähnlichkeiten in ihrer Sequenz auf; es wird angenommen, daß allen gemeinsam ein ähnliches topologisches Motiv zugrundeliegt, das aus sieben hydrophoben (möglicherweise α-helikalen) Abschnitten besteht, die die Lipiddoppelschicht durchdringen.

Zelloberflächenrezeptoren erkennen die passenden
Liganden aus einer Vielzahl von extrazellulären
Stimuli. Durch die Bindung des Liganden an den Rezeptor
wird eine Signalkaskade aktiviert, die mit der
Aktivierung des heterotrimären G-Proteins beginnt, die
Aktivierung des Rezeptors über einen längeren Zeitraum
führt bei bestimmten Rezeptoren zur Desensibilisierung,
die durch verschiedenartige Modifikationen des
Rezeptors hervorgerufen wird. Die Wechselwirkung des GProteins mit dem aktivierten Rezeptor bewirkt den

Austausch

von Guanosindiphosphat (GDP), gebunden an die α-Untereinheit, durch Guanosintriphosphat (GTP), Dissoziation des α -GTP-Komplexes vom $8-\gamma$ -Heterodimer und Hydrolyse von GTP zu GDP. Ein einziger Rezeptor kann zahlreiche G-Proteinmoleküle aktivieren, wodurch das Liganden-Bindungsereignis verstärkt wird. Die α-Untereinheit, an die GTP gebunden ist, und die freie B-y-Untereinheit können mit den Effektoren in Wechselwirkung treten, wodurch das Signal noch weiter verstärkt wird, indem sog. "second messengers" gebildet werden. Niedermolekulare Second Messengers, wie cAMP (zyklisches AMP), ausgelöst durch Aktivierung der Adenylatzyklase, cGMP (zyklisches GMP), ausgelöst durch Aktivierung der Guanylatzyklase, oder Inositol-1,4,5-Triphosphat (IP3) und Diacylglyzerine (DAG), ausgelöst durch Aktivierung von Phospholipasen, wie Phospholipase C oder, unter Beteiligung von Hydrolasen, Phospholipase D (Billah et al., 1989), bewirken ihrerseits intrazelluläre Veränderungen. Dazu zählen die selektive Phosphorylierung von Proteinen durch Aktivierung von Proteinkinasen (z.B. PKC durch IP3/DAG, PKA durch cAMP), die Beeinflussung der Regulation der Transkription bestimmter Gene, die Reorganisation des Zytoskeletts und die Depolarisierung der Membran. (Eine antagonistisch wirksame Substanz kann die durch eine agonistisch wirksame Substanz hervorgerufene Wechselwirkung und die dadurch bewirkte Konzentrationsänderung des Second Messengers ganz oder teilweise aufheben bzw. selbst zu einem reversen funktionellen Effekt führen.) Über dieses Signalübertragungssystem können Zellen miteinander kommunizieren und ihre Entwicklung bzw. die durch sie ausgelösten Wirkungen koordinieren. Die nichtaktivierte Form des G-Proteins wird wiederhergestellt, wenn das an die α -Untereinheit des G-Proteins gebundene

GTP zu GDP hydrolysiert wird.

Die spezifischen, mit der Aktivierung von Phospholipasen, deren Reaktionsprodukt ein DAG ist, bzw. der Adenylatzyklase assoziierten Signalübertragungswege werden im folgenden als "Phospholipase-Signalübertragungsweg" (oder "Phospholipase-Effektorsystem"), bzw. "Adenylatzyklase-Signalübertragungsweg" (oder "Adenylatzyklase-Effektorsystem") bezeichnet.

In Säugetieren wurden bis jetzt ca. hundert verschiedene G-Protein-gekoppelte Rezeptoren gefunden (einige davon binden denselben Liganden). Beispielsweise wurden bisher fünf verschiedene muskarinische Rezeptor-Subtypen, mehr als acht verschiedene adrenergische Rezeptoren, mindestens fünf verschiedene Serotoninrezeptoren und vier verschiedene Opsinrezeptoren identifiziert. Eine wachsende Gruppe von Rezeptoren und Rezeptor-Subtypen, die auf Purine, Bombesin, Bradykinin, Thrombin, Histamin, Dopamin, Ecosinoide, Vasopressin, Peptidhormone wie GHRH ("growth hormone releasing hormone") und Somatostatin ansprechen, wurden kloniert und charakterisiert (Dohlman et al., 1991, Simon et al., 1991; TIPS Receptor Nomenclature Supplement, 1991; Doods und von Meel, 1991; Probst et al., 1992). Unterschiedliche Formen, oder Subtypen, von Rezeptoren, die auf denselben Liganden ansprechen, können auch aufgrund der von ihnen ausgelösten intrazellulären Reaktionen voneinander unterschieden werden. Diese spezifischen Rezeptor-Subtypen können mit verschiedenen Effektorsystemen gekoppelt sein und verschiedene Ionenkanäle regeln. Da ein einziger Rezeptor-Subtyp (möglicherweise in derselben Zelle oder in verschiedenen Zellen) an mehr als einen Effektor

gekoppelt sein kann und viele Rezeptor-Subtypen dieselben Effektoren aktivieren können, werden komplizierte Signalübertragungsmetzwerke ausgebildet. Darüberhinaus hat die Charakteris erung der G-Proteine bzw. der Effektoren gezeigt, daß auch sie durch große Genfamilien spezifiziert sind. Es wurden zahlreiche G-Proteine, verschiedene Typen von Adenylatzyklasen und Phospholipasen, wie Phospholipase C und A2, identifiziert. Auch die G-Protein abhängigen Ionenkanäle können in verschiedene Proteinfamilien eingeteilt werden. Welche Kriterien die Spezifität der Wechselwirkung der heterogenen Population der G-Proteine und Effektorproteine bestimmen, auf welche Weise spezifische Rezeptoren mit einer bestimmten G-Protein-Variante verbunden sind, wie sie autonome Kreisläufe bilden, auf welche Weise diese Signal-Kreisläufe miteinander interagieren und wie sie während der Zelldifferenzierung von neuem gebildet werden, ist noch nicht geklärt.

Die derart aktivierten Transkriptionsfaktoren (z.B. CREB-Protein, AP1-Protein) treten in Wechselwirkung mit den regulatorischen DNA-Elementen CRE (CRE-Element, "cAMP responsive element") bzw. TRE (TRE = "TPA responsive element"; TPA = Phorbol-12-Myristat-13-Acetat = Phorbolester), die CREB bzw. AP1 binden: viele Gene, deren Transkription durch cAMP reguliert ist (z.B. Ratten-Somatostatin, Human- α -Gonadotropin), enthalten in der 5'flankierenden Region eine konservierte Sequenz als regulatorisches Element. Diese Sequenz ist identisch oder ähnlich dem palindromischen Octamer TGACGTCA (Montminy et al., 1990). TRE-Elemente enthalten das sehr ähnliche heptamere Motiv TGAGTCA, das sich von der CRE-Element-Konsensussequenz nur durch ein einziges Nukleotid unterscheidet (Deutsch et al., 1988). Das

TRE-Motiv, oder sehr ähnliche Motive, wurde in vielen Genen identifiziert, deren Transkription durch Phorbolester aktiviert wird (Angel et al., 1987a und b; Lee et al., 1987). Umgebende DNA-Sequenzen bzw. Protein-Protein-Wechselwirkungen mit anderen Faktoren bestimmen u.a. die konkreten Regulationsphänomene an einem bestimmten Gen.

Bedingt durch die Komplexität des Netzwerkes der Signalübertragungswege kann es zu sog. "crosstalk" zwischen Signalübertragungswegen, z.B. dem Adenylatzyklase- und dem Phospholipase C-Signalübertragungsweg, kommen. Unter "crosstalk" wird das Phänomen verstanden, daß die Beeinflussung des einen Effektorsystems auch zur Beeinflussung des anderen führt (Sassone-Corsi et al., 1990; Houslay, 1991). Das Phänomen des Crosstalk wird physiologisch zur Signalintegration bzw. Signalvernetzung verwendet, um eine Redundanz der Signale herzustellen bzw. die Kommunikation der verschiedenen Signalübertragungswege zu gewährleisten. Crosstalk kann auf verschiedenen Ebenen des Signalübertragungsweges stattfinden, u.a. auf Ebene der G-Proteine. Beispielsweise kann ein Rezeptor bzw. Rezeptorsubtyp mit mehr als einer G-Protein-Variante wechselwirken, sodaß gegebenenfalls sowohl der cAMP- als auch der IP3/DAG-Spiegel verändert werden. Eine mögliche Ursache für pathologische Veränderungen der Zelle ist die Störung dieser Wechselwirkungen, z.B. wenn ein bestimmter Rezeptor im physiologischen Sinn nicht korrekt mit einem Effektorsystem wechselwirkt.

Es besteht ein Bedarf an Assays, die es ermöglichen, für die Behandlung von pathologischen Zuständen Drogen zu finden, die spezifisch für einen bestimmten Rezeptor bzw. Rezeptorsubtyp sind und die darüberhinaus

WO 93/11257 PCT/EP92/02718

7

spezifisch nur einen bestimmten rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg beeinflussen.

Es wurden bereits Assays entwickelt, die sich den Effekt zunutze machen, daß die modulierende Wirkung von Substanzen auf den rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg über die Expression von Genen nachgewiesen werden kann:

Ein von King et al., 1990, beschriebenes Assay-System beruht auf der Beeinflussung des Signalübertragungsweges, der von den G-Proteingekoppelten Pheromon-Rezeptoren von Saccharomyces cerevisiae benutzt wird, wobei in der Hefezelle die Reaktion auf die Bindung einer agonistisch wirksamen Verbindung an einen in die Hefezelle transfizierten Rezeptor kolorimetrisch gemessen wird. Dazu wurde ein modifiziertes B-Adrenorezeptorgen unter der Kontrolle des Galaktose-induzierbaren GAL1-Promotors (zwecks Erzielung hoher Expressionsraten) mit der Säugetier-G-Protein-Untereinheit Gsa in einem Hefestamm cotransfiziert, der ein Reportergen (B-Galaktosidase) unter der Kontrolle eines auf Pheromon ansprechenden FUS1-Promotors stabil im Genom integriert enthält. Dieses System bietet die Möglichkeit zum Screenen von Substanzen, deren agonistische Wirkung B-Galaktosidase aktiviert, wobei diese Aktivierung in einem einfachen, auf Farbumschlag basierenden, automatisierbaren Assay gemessen werden kann. Dieses System weist jedoch den Nachteil auf, daß die Verwendung eines aus seinem komplexen System isolierten Humanproteins in einer Hefezelle einen direkten Rückschluß auf die Vorgänge in der humanen Zelle nicht ohne weiteres zuläßt. Außerdem erfordert dieses System in Hefezellen die Co-Transfektion einer geeigneten G-Protein-Untereinheit, die mit dem humanen Rezeptor in Wechselwirkung treten

kann. Dieses System verwendet nicht das den höheren Zellen eigene Signaltransduktionssystem, die funktionelle Analyse von rezeptorwirksamen Substanzen in diesem System ist daher problematisch.

Von Montmayeur und Borelli, 1991, wurde ein Assay beschrieben, der auf der Beeinflussung des Adenylatzyklase-Signalübertragungsweges durch Aktivierung von G-Protein-gekoppelten Rezeptoren (es wurden D2-Rezeptoren und der ß-adrenergische Rezeptor verwendet) beruht. Dabei werden mit den Rezeptoren Humanzellen transformiert, die als Reportergen das Chloramphenicol-Acetyltransferase-Gen (CAT) unter der Kontrolle eines Thymidin-Kinase(TK)-Promotors enthalten. Dem Promotor ist eine synthetische Oligodesoxynukleotidsequenz vorgeschaltet, die ein auf CAMP ansprechendes Promotorelement ("CAMP responsive element" CRE) enthält. Anhand der CAT-Aktivität konnte gezeigt werden, daß agonistisch wirksame Verbindungen für den ß-adrenergischen Rezeptor, von dem bekannt ist, daß er Adenylatzyklase aktiviert, eine dosisabhängige Steigerung der CAT-Aktivität bewirkten. Nach Co-Transfektion mit den Dopaminrezeptoren, die Adenylatzyklase inhibieren, sank diese Aktivität wieder. Dies zeigte, daß die durch cAMP induzierte Expression des Reportergens dosisabhängig positiv und negativ moduliert werden kann.

Dieser Assay ist auf die Messung der Expression von Genen beschränkt, die durch die cAMP-Konzentration reguliert wird; er erlaubt nicht die Messung der IP3/DAG-regulierten Genexpression. Auch Wechselwirkungen zwischen Adenylatzyklase- und Phospholipase-Signalübertragungsweg infolge von Crosstalk können mit diesem Assay nicht bzw. nur partiell erfaßt werden.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren bereitzustellen, das zum Screenen von Substanzen geeignet ist, die rezeptorabhängig einen Phospholipase-Signalübertagungsweg, insbesondere den Phospholipase C-Signalübertragungsweg modulieren. Dazu zählen Substanzen, die an die Liganden-Bindungsstelle des Rezeptors binden, allosterisch w rkende Substanzen sowie Substanzen, die in bezug auf die Liganden-Bindungsstelle nicht-kompetitiv wirken. Insbesondere sollte mit Hilfe der vorliegenden Erfindung ein Verfahren bereitgestellt werden, das automatisierbar und somit zum Screenen von Substanzen in hohen Durchsatzraten geeignet ist und das auch die Untersuchung von komplexen Substanzgemischen, wie Extrakten von Organismen, auf ihren Gehalt an pharmakologisch wirksamen Substanzen erlaubt.

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Verfahren zur Bestimmung der modulierenden Wirkung einer Substanz auf einen rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg in der menschlichen oder tierischen Zelle. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man die modulierende Wirkung der Substanz auf die Aktivität einer Phospholipase oder auf einen im Signalübertragungsweg der Phospholipaseaktivierung vorgeschalteten oder nachgeschalteten Mechanismus, ausgelöst durch einen an den Signalübertagungsweg gekoppelten Rezeptor bestimmt, indem man Säugetierzellen, die

a) transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend ein Reportergen und eine regulatorische Sequenz, die auf die durch die Modulation der Phospholinase-Aktivität hervorgerufene Konzentrationsänderung von Inositol-1,4,5-Triphosphat (IP3) und eines Diacylglycerins (DAG) anspricht, so daß die Expression des Reportergens durch eine

Konzentrationsänderung von IP3/DAG moduliert wird, und die weiters

b) transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend eine für einen Rezeptor, der mit dem Phospholipase-Effektorsystem gekoppelt ist, kodierende Sequenz derart, daß die Zellen den Rezeptor exprimieren,

mit der zu untersuchenden Substanz inkubiert und die Konzentration des Reportergenproduktes mißt.

Die rekombinante DNA, welche auf Änderung der IP3/DAG Konzentration - oder im Fall von Kontrollzellen, deren Einsatz im folgenden noch erläutert wird, auf Änderung der cAMP-Konzentration - anspricht, ist ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Sie wird im folgenden als "Sensor-DNA" bezeichnet. Ein Reportergen ist dadurch definiert, daß sein Expressionsprodukt detektierbar und quantifizierbar durch Messung eines Signals ist, das seiner Konzentration proportional ist.

In der Sensor-DNA enthaltene regulatorischen Sequenzen, die auf die Konzentrationsänderung von IP3/DAG ansprechen, enthalten ein oder mehrere heptamere TRE-Motive, im folgenden als "TRE-Element" bezeichnet.

In der Sensor-DNA enthaltene regulatorische Elemente, die auf die Konzentrationsänderung von cAMP ansprechen, enthalten ein oder mehrere oktamere CRE-Motive, im folgenden als "CRE-Elemente" bezeichnet.

Alternativ kann die Sensor-DNA eine Sequenz enthalten, die für ein Protein kodiert, das erst posttranskriptional direkt durch Erhöhung der Kalzium-Konzentration aktiviert wird.
Die rekombinante DNA, die eine für einen Rezeptor

Die rekombinante DNA, die eine für einen Rezeptor kodierende Sequenz enthält, wird im folgenden als

"Rezeptor-DNA" bezeichnet.

Die vorliegende Erfindung betrifft in einem weiteren Aspekt Zellen, die nur mit Sensor-DNA transformiert sind. Diese Zellen werden im folgenden als "Prätestzellen" bezeichnet.

Zellen, die mit Sensor-DNA und Rezeptor-DNA transformiert sind, werden im folgenden als "Testzellen" bezeichnet; diese Zellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Wenn Substanzen im Hinblick auf ihre pharmakologische Wirkung für die Behandlung pathologischer Zustände des Mc chen untersucht werden sollen, enthält die Reseptor-DNA vorzugsweise eine für einen humanen Rezeptor kodierende Sequenz. (Das erfindungsgemäße Verfahren dient bevorzugt zum Auffinden von Substanzen, die für die Behandlung von pathologischen Zuständen des Menschen geeignet sind. Es kann jedoch auch zum Screenen von Substanzen, die für die Behandlung von Tieren zum Einsatz kommen, verwendet werden; in diesem Fall werden die entsprechenden tierischen Rezeptoren verwendet.)

Unter "Substanz" werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung sowohl Reinsubstanzen als auch Substanzgemische verstanden.

Unter "modulierender" Wirkung wird ein agonistischer oder antagonistischer Effekt auf einen rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg verstanden.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Zellen mit einer für einen G-Protein-gekoppelten Rezeptor kodierenden DNA

transformiert.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden zusätzlich Kontrollzellen, die nur mit rekombinanter DNA gemäß Schritt a) transformiert sind (TRE-Prätestzellen), mit der zu untersuchenden Substanz behandelt, um zu überprüfen, ob die Expression des Reportergens auf eine rezeptorabhängige Modulation zurückzuführen ist. Falls die Expression des Reportergens auf eine rezeptorunabhängige bzw. im Fall des Vorhandenseins von endogenen Rezeptoren von diesen Rezeptoren abhängige Modulation des Phospholipase-Effektorsystems zurückzuführen ist, wird diese Modulation mit den TRE-Prätestzellen erfaßt.

Um die Spezifität der zu untersuchenden Substanz auf den Phospholipase-Signalübertragungsweg zu überprüfen, werden zweckmäßig Paralleluntersuchungen mit Prätestzellen durchgeführt, deren Sensor-DNA eine regulatorische Sequenz enthält, die auf die durch die Modulation von Adenylatzyklase hervorgerufene Änderung der cAMP-Konzentration anspricht (CRE-Prätestzellen). Gegebenenfalls werden zusätzlich CRE-Testzellen als Kontrolle verwendet, die mit demselben Rezeptor transformiert sind wie die TRE-Testzellen.

CRE-Testzellen können nicht nur als Kontrollzellen, sondern auch als primäre Substratzellen in einem Screening eingesetzt werden, in dem Substanzen auf ihre rezeptorabhängig modulierende Wirkung auf den Adenylatzyklase-Signalübertragungsweg untersucht werden. In diesem Fall sind die CRE-Testzellen mit Rezeptor-DNA transformiert, die die für einen an das Adenylatzyklase-Effektorsystem gekoppelten Rezeptor kodierende Sequenz enthält. CRE-Prätestzellen werden in

einem solchen Screening als Kontrollzellen eingesetzt. Gegebenenfalls dienen TRE-Prätestzellen und gegebenenfalls zusätzlich TRE-Testzellen, transformiert mit dem identischen, an das Adenylatzyklase-Effektorsystem gekoppelten Rezeptor, als weitere Kontrolle.

Zellen, die den interessierenden Rezeptor-Typ nicht endogen exprimieren, sind für die Herstellung von (Prä)Testzellen bevorzugt, weil die endogene Expression des Rezeptors selbst aufgrund der Änderung der Expression des Reportergens ein Signal gibt, das mit dem Meßergebnis interferiert. Die Verwendung von Zellen, die den Rezeptor endogen exprimieren, ist jedoch nicht ausgeschlossen, sofern gewährleistet ist, daß diese Zellen den exogenen Rezeptor stark überexprimieren, sodaß die endogene Expression im Vergleich dazu vernachläswigbar gering ist und das Meßergebnis dadurch nicht beeinträchtigt wird. Um festzustellen, ob sich eine Zelle grundsätzlich als (Prä)testzelle für das erfindungsgemäße Verfahren eignet, z.B. daß sie den speziellen Rezeptor, für den der modulierende Einfluß auf das Phospholipase-Effektorsystem durch die zu untersuchende Substanz bestimmt werden soll, nicht oder nur in geringem Ausmaß exprimiert, kann z.B. so vorgegangen werden, daß eine Säugetierzelle mit TRE-Sensor-DNA transformiert und anschließend mit einer Substanz behandelt wird, von der bekannt ist, daß sie den fraglichen Rezeptor aktiviert. Wenn die Zelle auf diese Behandlung nicht oder nur in geringem Ausmaß anspricht, kann sie für die Verwendung als Testzelle als grundsätzlich geeignet angesehen werden. (Für die Überprüfung von Zellen auf ihre Eignung als CRE-Testzellen werden die Zellen analog getestet mit dem Unterschied, daß CRE-Sensor-DNA verwendet wird.) Eine weitere Möglichkeit

festzustellen, ob die Zelle den Rezeptor exprimiert, ist die direkte Messung der Expression durch molekularbiologische Methoden, z.B. durch PCR (Polymerase Chain Reaction) oder Northern Blots.

Vorzugsweise werden die Ausgangszellen für die Herstellung von (Prä)Testzellen danach ausgewählt, daß sie keine oder möglichst wenige der interessierenden Rezeptortypen endogen exprimieren, um sie mit möglichst vielen verschiedenen Rezeptortypen transformieren und damit für die Herstellung möglichst vieler verschiedener Testzellen geeignet zu machen.

Vorzugsweise werden Zellen eingesetzt, die nach Stimulierung mit Substanzen, die die IP3/DAG-Konzentration erhöhen, starke Expression des TRE-regulierten Reportergens zeigen, bzw. Prätestzellen, die nach Stimulierung mit Substanzen, die den cAMP-Spiegel erhöhen, starke Expression des CRE-regulierten Reportergens zeigen. Um Testzellen zu erhalten, in denen die interessierenden Rezeptoren nach Einwirkung einer Droge effizient an den Phospholipase-Signalübertragungsweg koppeln, werden Säugetierzellen auf ihre Verwendbarkeit als Testzellen untersucht, indem sie zunächst mit Sensor-DNA transformiert werden (Prätestzellen), die ein oder mehrere TRE-Elemente enthalten oder die eine Sequenz enthalten, die für ein Protein kodiert, das durch Kalzium aktivieert wird. Die mit Sensor-DNA transformierte Prätestzelle wird daraufhin einerseits mit Substanzen, die eine Erhöhung der cAMP-Konzentration bewirken oder vortäuschen (z.B. mit Forskolin), andererseits mit Substanzen, die eine Erhöhung der IP3/DAG-Konzentration bewirken oder vortäuschen (z.B. mit TPA), behandelt. Wenn die Zelle nur bei TPA-, nicht jedoch bei Forskolin-Behandlung ein Signal gibt, erfüllt sie die primäre Voraussetzung,

sp zifisch auf Änderungen der IP3/DAG-Konzentration anzusprechen, d.h. es findet in dieser Zelle kein Crosstalk auf Expressionsebene statt (für CRE-Testzellen wird entsprechend verfahren; die CRE-Prätestzelle spricht auf Forskolin an). Weiters wird die Prätestzelle zweckmäßigerweise darauf untersucht, ob eine für den einzuführenden Rezeptor physiologisch "richtige" Kopplung und damit Einleitung des Signalübertragungsweges stattfindet; Voraussetzung dafür ist u.a., daß die Zelle die für den Rezeptor spezifische G-Protein-Variante (bzw. eine G-Protein-Variante, die die Rezeptor-spezifische funktionell ersetzen kann) enthält. Für eine solche Untersuchung wird z.B. die Prätestzelle mit dem fraglichen Rezeptor transformiert, mit bekannten Liganden behandelt und überprüft, ob eine Modulation der Reportergenexpression startfindet.

Voraussetzung für die Eignung einer Zelle für ihren Einsatz im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist weiters ihre Stabilität, und zwar sowohl im Hinblick auf ihre Verwendbarkeit als Prätestzelle (transformiert nur mit Sensor-DNA), als auch als Testzelle (transformiert mit Sensor- und Rezeptor-DNA). Um die Stabilität der Zellen (Lebensfähigkeit, stabile Integration der Fremd-DNA ins Genom) zu testen, werden über einen längeren Zeitraum unter identischen Bedingungen mit den Prätestzellen (Behandlung mit Substanzen, die die Second Messenger-Konzentration beeinflussen) und den Testzellen (Behan:lung mit Rezeptor-Liganden) Versuche durchgeführt und die Reproduzierbarkeit der Meßergebnisse überprüft.

Beispiele für geeignete Zellen sind solche der Zellinien CHO ("Chinese hamster ovary"-Zellinie), COS (Affennieren-Zellinie), A549 (humane LungenkarzinomZellinie) und JEG-3 (humane Choriokarzinom-Zellinie).

Die erfindungsgemäßen Prätestzellen dienen einerseits als Ausgangssubstrat für die Herstellung von Rezeptor-DNA enthaltenden Testzellen, andererseits werden sie im erfindungsgemäßen Verfahren als Kontrollzellen eingesetzt, um zu überprüfen, ob ein Signal auf eine rezeptorabhängige Modulation des Signalübertragungsweges durch die zu untersuchende Substanz zurückzuführen ist oder nicht. Erzeugt die Substanz in der Testzelle ein Signal und in der als Kontrollzelle verwendeten Prätestzelle nicht, ist die Modulation der durch das Signal erfaßten Expression des Reportergens ausschließlich rezeptorabhängig. Wenn auch die Kontrollzelle ein Signal gibt, beeinflußt die Substanz (auch) einen Prozeß im Signalübertragungsweg, der rezeptorunabhängig ist; der diesem Signal entsprechende Kontroll-Meßwert muß von dem in der Testzelle erhaltenen abgezogen werden.

Die Sensor-DNA befindet sich vorzugsweise auf einem Plasmid, das sich in einem geeigneten Wirtsorganismus, vorzugsweise E. coli, in hoher Kopienzahl vermehren läßt und nach Transfektion in Säugetierzellen und Integration ins Wirtsgenom die Expression eines Reportergens unter Kontrolle von regulatorischen Elementen ermöglicht. Es handelt sich dabei bevorzugt um einen Shuttle-Vektor, der eine Expressionskassette für das Reportergen (Sensor DNA) und einen selektionierbaren Marker für Säugetierzellen sowie mindestens einen Replikationsursprung und einen Marker für die Vermehrung und Selektion in E.coli enthält.

Zur Herstellung von permanenten Zellinien, die die Sensor-DNA stabil in ihr Genom integriert enthalten, enthält der Vektor einen dominanten Selektionsmarker.

Die Verwendung eines bestimmten Selektionsmarkers ist nicht kritisch, geeignet sind z.B. das Gen für Neomycin-Phosphotransferase (neo), das eine Resistenz gegenüber dem Antibiotikum Geneticin (G-418) verleiht (Southern und Berg, 1982), das DHFR-Gen (Dihydrofolatreduktase) für DHFR-defiziente Zellen, das Gen für Xanthin-Guanin-Phosphoribosyltransferase (gpt), das Resistenz gegen Mycophenolsäure verleiht (Mulligan und Berg, 1981) oder das Hygromycin-B-Phosphotransferase-Gen (hph; Gritz und Davies, 1983)... Beispiele für Promotoren, die das Selektionsmarker-Gen treiben, sind der SV40-Early-Promotor, der Cytomegalovirus-Promotor (CMV-Promotor), der Promotor des Thymidin-Kinase-Gens des Herpes simplex-Virus (TK-Promotor), der Rous Sarcoma Virus (RSV) long terminal repeat (LTR). Die Plasmide werden vorzugsweise derart konstruiert, daß einzelne wichtige Elemente, wie das Reportergen, der Promotor für das Reportergen, die regulatorischen Sequenzen für den Selektionsmarker, einfach ausgetauscht oder verändert werden können, um etwaigen geänderten Anforderungen, die sich aus dem speziellen Anwendungsfall ergeben, z.B. aufgrund der Verwendung einer anderen Zellinie, entsprechen zu können. Derartige Maßnahmen bestehen z.B. darin, vor den/die Promotor(en) oder vor das Reportergen Multiklonierstellen einzubauen, um die Klonierung von regulatorischen, den Promotor modulierenden Sequenzen bzw. von verschiedenen Reportergenen zu ermöglichen.

Bei der Auswahl eines geeigneten Reportergens wurde davon ausgegangen, einen, vorzugsweise nichtradioaktiven, automatisierbaren Assay mit hoher Empfindlichkeit bereitzustellen.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung können grundsätzlich sämtliche Reportergene eing setzt werden,

die diese Voraussetzungen erfüllen:

Alkalische Phosphatase kann bei Verwendung eines chemilumineszierenden Substrats mit hoher Empfindlichkeit gemessen werden, weist allerdings den Nachteil auf, daß viele Säugetierzellen dieses Enzym relativ stark exprimieren. Es kommt daher als Reportergen im allgemeinen nur für solche Zellinien in Betracht, die es nicht oder nur schwach exprimieren.

Die Expressionsprodukte des β-Galaktosidase- und des β-Glucuronidase-Gens können das entsprechende Methylumbeliferyl-Galaktosid bzw. -Glucuronid unter Bildung fluoreszierender Gruppen spalten. Diese Enzymreaktionen werden mit Hilfe etablierter Fluoreszenz-Assays verfolgt (Wieland et al., 1985; Kricka, 1988).

Die Expression von Chloramphenicol-Actetyltransferase (CAT) ist zwar relativ empfindlich nachweisbar, der Assay weist jedoch u.a. den Nachteil auf, daß er radioaktiv und schwer automatisierbar ist (Hartmann, 1991).

Bevorzugt wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung als Reportergen das für Photinus pyralis-Luciferase kodierende Gen (De Wet et al., 1987) verwendet. Dieses Enzym weist die Vorteile auf, daß es mit seinem Substrat Luciferin unter Zugabe von ATP Bioluminiszenz in hoher Ausbeute erzeugt, die mit Hilfe etablierter, automatisierbarer Methoden gemessen werden kann, und daß dieses Enzym von Säugetierzellen nicht endogen produziert wird. Weiters hat Luciferase eine relativ kurze in vivo Halbwertszeit und ist auch in hohen Konzentrationen nicht toxisch (Hartmann, 1991; Brasier et al., 1989). Die Messung der Aktivität der Firefly-

WO 93/11257 PCT/EP92/02718

19

Luciferase mittels Biolumineszenz stellt eine d r empfindlichsten Methoden einer Enzymbestimmung dar. Daher und aufgrund des Fehlens von Luciferaseaktivität in normalen Säugetierzellen ist dieses Enzym als Reportergen in Studien zur Genregulation besonders geeignet (Subramani und DeLuca, 1987).

Ein Nachteil bei der Messung der Luciferase-Aktivität ist die geringe Stabilität des Lichtsignals unter Reaktionsbedingungen, die zur Erzielung einer maximalen Lichtausbeute optimal sind (DeLuca et al., 1979). Dies bedingt, da die Messung der Luciferase-Aktivität am besten in Meßgeräten erfolgt, in denen die Messung des entstehenden Lichtes direkt nach Zugabe der Substratlösung mit den für die Lumineszenzreaktion erforderlichen Komponenten erfolgt. Ein weiteres Problem bei der Bestimmung der Luciferase-Aktivität in Reportergenstudien stellt die Lysierung der Zellen zur Freisetzung des Enzyms dar, wodurch ein weiterer Arbeitsschritt erforderlich wird (Brasier et al., 1989).

Die vorliegende Erfindung betrifft somit in einem weiteren Aspekt ein Reagens zur Messung der Aktivität einer in Zellkulturen exprimierten Luciferase.

Mit dem erfindungsgemäßen Reagens wird eine direkte
Messung der in Zellkulturen exprimierten LuciferaseAktivität in einem einzigen Schritt ermöglicht. Dieses
Reagens lysiert einerseits mittels eines Detergens die
Zellen und enthält andererseits die für die
Luciferasereaktion notwendigen Substrate. Durch dieses
Reagens wird durch dessen Gehalt an ausgewählten
Substanzen ein besonders konstantes Lichtsignal
erhalten, wodurch die Messung der Luciferaseaktivität
in einem Zeitraum zwischen 2 und 20 Minuten nach Zugabe

des Reagens ermöglicht wird. Weiters ist dieses Reagens im fertigen Zustand mindestens eine Woche stabil. Das Reagens besteht aus einem Grundpuffer, der geeignete Puffersubstanzen wie z.B.: Tricin, HEPES, Glycylglycin, Phosphat, Tris, bevorzugt Tricin (Leach und Webster, 1986) enthält. Der pH dieses Puffers liegt im Bereich zwischen 6 und 9, bevorzugt zwischen 7 und 8. Weiters wird dem Puffer ein Magnesiumsalz, bevorzugt Magnesiumsulfat-Heptahydrat (MgSO4.7H2O) in einer Konzentration zwischen 10 und 0.1 g/l, bevorzugt 4 g/l zugesetzt. Die erforderlichen Substrate für die Luciferasereaktion sind bevorzugt in folgenden Konzentrationen enthalten: Adenosintriphosphat (ATP) von 0.05 bis 5 g/l, bevorzugt 0.7 g/l; Luciferin von 0.001 bis 0.1 g/l, bevorzugt 0.015 g/l. Der Puffer kann zusätzlich einen Komplexbildner wie Ethylendinitrilotetraessigsäure Dinatriumsalz (EDTA) in einer Menge von ca. 0.2 g/l enthalten.

Der bevorzugte Grundpuffer (plus Substrate für die Luciferase-Reaktion) setzt sich zusammen aus 25 mmol/l Tricin, 0.5 mmol/l EDTA, 16.3 mmol/l MgSO4.7H2O, 1.2 mmol/l ATP und 0.05 mmol/l Luciferin Na-Salz. Zur Stabilisierung der Luciferase wird ein mildes organisches Reduktionsmittel wie Dithiothreitol (DTT), 8-Mercaptoethanol (BME), allein oder in Mischung mit anderen Reduktionsmitteln verwendet. Ein solches Reduktionsmittel verhindert die Oxidation von im Enzym vorhandenen SH-Gruppen und eine damit verbundene Desaktivierung der Luciferase während der Lumineszenz-Reaktion. DTT wird in einer Konzentration zwischen 0.1 und 50 g/l, vorzugsweise von 1 g/l verwendet. BME wird in einer Konzentration zwischen 0.1 und 50 ml/l, vorzugsweise 4 ml/l zugesetzt.

WO 93/11257

Zur Stabilisierung und Verstärkung der Lumineszenz wird gegebenenfalls zusätzlich Natriumtripolyphosphat (NaTPP) verwendet, welches in einer Konzenträtion zwischen 0.005 und 5 g/l, vorzugsweise 0.2 g/l zugesetzt wird. Statt Natriumtripolyphosphat kann auch Natriumpyrophosphat verwendet werden.

Zur Lysierung der Zellen wird ein geeignetes Detergens wie z.B. Triton X-100, Tween 20 oder 80, NP 40, Brij oder ähnliches verwendet. Triton X-100 wird in einer Konzentration zwischen 0.01 und 5 %, vorzugsweise 0.1 % verwendet.

Alternativ kann als Reportergen das für das Enzym Apoaequorin der Qualle Aequoria victoria kodierende Gen (Tanahashi et al., 1990) verwendet werden. Dieses Enzym weist die Vorteile auf, daß es mit seinem Co-Faktor Coelenterazin nach Bindung von Kalziumionen Bioluminiszenz in hoher Ausbeute erzeugt, die mit Hilfe etablierter, automatisierbarer Methoden gemessen werden kann. Ein weiterer Vorteil ist, daß dieses Enzym von Säugetierzellen nicht endogen exprimiert wird.

21

Bei der Konstruktion der Sensor-DNA wird das
Reportergen unter die Kontrolle von konstitutiven,
vorzugsweise schwachen, Promotor-Elementen gestellt,
die durch ein oder mehrere vorgeschaltete TRE- bzw.
CRE-Regulationselemente modulierbar sind. Die am besten
geeignete Sensor-DNA-Konstruktion wird ermittelt, indem
die Zelle transient mit verschiedenen Sensor-DNAPlasmid-Konstrukten transformiert wird, wobei
einerseits hinsichtlich des Reportergens, andererseits
hinsichtlich der Kontrollsequenzen variiert werden
kann, und die Messung des Reportergen-Produktes auf
seine Empfindlichkeit untersucht wird. Dem Fachmann
sind die für die Expression in bestimmten

Säugetierzellen geeigneten Kontrollsequenzen bekannt; die Auswahl kann zunächst aufgrund der einschlägigen Literatur getroffen werden (z.B. Landschulz et al., 1988, Turner und Tjian, 1989), eine Einengung bzw. Optimierung kann mit den oben angeführten, einfach durchzuführenden transienten Transfektionsexperimenten durchgeführt werden. Beispiele für geeignete Promotoren sind der B-Globin-Promotor und der TK-Promotor. Gegebenenfalls werden bekannte natürliche oder synthetische Promotoren modifiziert, z.B. durch Verkürzung auf die für die Promotorfunktion erforderliche Minimalsequenz. Gegebenenfalls wird die Regulationssequenz eines durch cAMP bzw. IP3/DAG induzierbaren Gens verwendet, die Promotor und regulatorisches Element enthält (Montminy et. al., 1990, Deutsch et al. 1988), z.B. die 5'-regulatorische Sequenz des ICAM-1-Gens. Im Falle der Verwendung des Apoaequoringens als Reportergen wird das Gen zweckmäßig unter die Kontrolle eines starken konstitutiven Promotors gestellt.

Die Auswahl der in der Sensor DNA enthaltenen regulatorischen Sequenz (CRE- bzw. TRE-Element einschließlich seiner flankierenden Sequenzen) erfolgt im allgemeinen empirisch, wobei von literaturbekannten Elementen (s. z.B. Montminy et al., 1990, Deutsch et al., 1988) ausgegangen wird, die in Vorversuchen auf ihre Eignung im Hinblick auf eine empfindlich nachweisbare Induzierbarkeit des Reportergens in einem gegebenen Zellsystem untersucht werden. Beispiele für geeignete regulatorische Elemente, einschließlich deren flankierende Sequenzen, sind die Sequenzen von Somatostatin, "vasoactive intestinal peptide", Cytomegalovirus Enhancer, Rinder Leukämievirus-Long Terminal Repeat (BLV LTR) (CRE-Elemente) bzw. ICAM-1, Kollagenase, Parathyroidhormon (TRE-Elemente). Falls

die in den natürlichen S quenzen enthaltenen TRE-bzw. CRE-Motive keine perfekte Konsensussequenz aufweisen, können sie, und gegebenenfalls auch die benachbarten Sequenzen, durch Austausch eines oder mehrerer Nukleotide verändert werden.

Die regulatorischen Elemente (TRE- bzw. CRE-Elemente) und die sie flankierenden Sequenzen können synthetisch hergestellt werden oder natürlichen Ursprungs sein. Wenn eine natürliche Sequenz verwendet werden soll, von der bekannt ist, daß sie in Abhängigkeit vom Zelltyp auf cAMP und/oder IP3/DAG anspricht (Karin; 1989), wird sie in der Prätestzelle darauf untersucht, auf welchen Second Messenger sie anspricht, indem die Zellen z.B. mit TPA und Forskolin behandelt werden.

Gegebenenfalls enthält die Sensor-DNA ein oder mehrere CRE-Elemente neben einem oder mehreren TRE-Elementen. Mit einer solchen Sensor-DNA werden sowohl die Aktivierung des einen oder des anderen Signalübertragungsweges einzeln oder auch die parallele Aktivierung beider Signalübertragungswege erfaßt.

Um den modulierenden Effekt von IP3/DAG und/oder cAMP die Reportergenexpression zu verstärken, wird gegebenenfalls ein Konstrukt verwendet, das mehrere regulatorische CRE- und/oder TF5-Sequenzen in Tandem enthält. Vorzugsweise enthält die regulatorische Sequenz drei bis zwölf TRE- und/oder CRE-Elemente. Bei der Anordnung der Einzelelemente des Konstrukts wird der Abstand der TRE- und/oder CRE-Elemente zueinander so gewählt, daß die Bindung des Transkriptionsfaktors an die CRE- bzw. TRE-Elemente gewährleistet ist. Der optimale Abstand der regulatorischen TRE- bzw. CRE-Elemente zueinander, bei dessen Bestimmung auch Überlegungen bezüglich der sterischen Anordnung zum

Ė

É

Tragen kommen, wird in Vorversuchen empirisch ermittelt, gegebenenfalls auch der Abstand zu and ren regulatorischen-DNA-Elementen, die einen Einfluß auf die Transkription haben, z.B. von der TATA-Box. Die TRE- bzw. CRE-Elemente und/oder die flankierenden Sequenzen können identisch oder, zumindest teilweise, verschieden sein, letztere Ausführungsform wird für die Tandem-Konstruktion bevorzugt.

Als das CRE- bzw. TRE-Element flankierende Sequenzen, von denen festgestellt wurde, daß sie ebenfalls Einfluß auf die Regulationseigenschaften der CRE- bzw. TRE-Elemente haben, werden bevorzugt, insbesondere in deren unmittelbarer Umgebung, die das spezielle regulatorische Element natürlicherweise umgebenden Sequenzen verwendet (Montminy et al., 1990, Deutsch et al., 1988). Die Sequenz bzw. deren Anordnung wird empirisch ermittelt.

Gegebenenfalls befinden sich die Elemente der Sensor-DNA und das zur Selektion benutzte Markergen auf zwei getrennten Plasmiden, wovon eines das Reportergenkonstrukt (einschließlich der Expressionskontrollsequenz, die die regulatorische Sequenz enthält) und eines das Selektionsmarkergenkonstrukt enthält. (Beispiele für geeignete Selektionsmarkergenkonstrukte sind die Plasmide pRSVneo, pSV2neo, pRSVgpt, pSV2gpt, deren Aufbau einschlägigen Handbüchern, z.B. "Cloning Vectors", entnommen werden kann.) Im Fall der Verwendung von getrennten Plasmiden werden die Zellen mit den beiden Plasmiden co-transfiziert und auf den Marker selektioniert. Das Vorhandensein des Selektionsmarkers läßt den Schluß zu, daß die Zelle auch das Reportergenkonstrukt enthält, weil bekannt ist, daß Co-Transformation zweier Gene, die sich auf

physikalisch nicht miteinander verbundenen DNA-Segmenten befinden, häufig zur Expression beider co-transformierter Gene führt (Winnacker, 1985).

Im Hinblick auf die im Testverfahren einzusetzende Meßanordnung ist es zweckmäßig, das Verhältnis zwischen maximaler Änderung und Normalwert des Meßsignals zu optimieren, vorzugsweise durch Veränderung der Konstruktion der Sensor-DNA, z.B. durch strukturelle Veränderung der Promotoranordnung. Das Background-Signal ist bevorzugt niedrig genug, um eine Induktion der Reportergenexpression mit hoher Empfindlichkeit zu erfassen, andererseits aber hoch genug, um die Nachweisgrenze im Hinblick auf die Negativkontrolle bestimmen zu können.

. =

Für das Rezeptor-DNA-Konstrukt gelten grundsätzlich dieselben Überlegungen wie für das Sensor-DNA-Konstrukt mit dem Unterschied, daß die Rezeptor-Sequenz bevorzugt unter die Kontrolle eines starken, konstitutiven Promotors gestellt wird. Gegebenenfalls befinden sich auch im Falle der Rezeptor-DNA die für den Rezeptor kodierende Sequenz und der dominante Selektionsmarker auf zwei getrennten Plasmiden, mit denen die Zellen co-transformiert werden.

Die Transfektion der Zellen mit Sensor- bzw. Rezeptor-DNA wird mit üblichen Transfektionsmethoden vorgenommen (vgl. z.B. Potter et al. 1984; Felgner et al., 1987), bevorzigt werden die Elektroporations-, die Calciumphosphat-Präzipitations- oder die Lipofektionsmethode eingesetzt.

Im allgemeinen werden die Zellen zuerst mit Sensor-DNA transformiert, um Prätestzellen zu erhalten, im Anschluß daran wird die Prätestzell mit Rezeptor-DNA

transformiert, um die Testzelle herzustellen.

Die Konstruktion der Sensor-DNA wird bevorzugt im Hinblick auf maximale Induzierbarkeit durch ein einziges spezifisches Effektorsystem der Prätest- bzw. der Testzelle optimiert, wobei minimale Induzierbarkeit durch andere Effektorsysteme angestrebt wird. Die TRE-Testzelle spricht somit vorzugsweise spezifisch auf Substanzen an, die den Phospholipase C-Signalübertragungsweg rezeptorabhängig modulieren. (Um eine rezeptorunabhängige Beeinflussung durch die zu untersuchende Substanz auszuschließen, wird, wie bereits angeführt, die entsprechende TRE-Prätestzelle parallel mit der Substanz behandelt. Um eine Aussage über die Spezifität der Substanz auf das Phospholipase C-Effektorsystem zu erlauben, wird gegebenenfalls als Negativ-Kontrolle eine Messung durchgeführt, bei der die Prätestzelle mit CRE-Sensor-DNA und die davon abgeleitete Testzelle zusätzlich mit dem zu untersuchenden identischen Rezeptor transformiert ist.)

Zur Kontrolle der Spezifität der Beeinflussung des Phospholipase C-Signalübertragungsweges bezüglich des untersuchten Rezeptors (bzw. Rezeptor-Subtyps) durch die aufgefundene Substanz werden zweckmäßigerweise für weitere Kontrollversuche TRE-Prätestzellen mit verschiedenen anderen Rezeptoren transformiert und mit der Substanz behandelt. Wenn eine Substanz nur einen Rezeptor spezifisch beeinflussen darf, was im Hinblick auf die Spezifität einer Droge im allgemeinen der Fall ist, darf die Substanz nur diesen einen Rezeptor modulieren.

Als Rezeptoren für die Transfektion von TRE-Prätestzellen, um TRE-Testzellen zu erhalten, sind sämtliche Rezeptoren geeignet, die mit dem ٠,

Phospholipase C-Signalübertragungsweg koppeln können. Dazu zählen: a-Adrenoceptor(Adrenalin)-Rezeptoren vom al-Typ, Angiotensin II-Rezeptoren, Atrionatriuretischer Peptid-Rezeptor, Bombesin-Rezeptoren , Bradykinin-Rezeptoren, Cholecystokinin- und Gastrin-Rezeptoren, Endothelin-Rezeptoren, metabotrophische excitatorische Aminosäure-Rezeptoren, Histamin-Rezeptor (H1), Serotonin-Rezeptoren (5-HT1C, 5-HT2), Leukotrien-Rezeptoren (LTB4, LTD4), muskarinische Acetylcholin-Rezeptoren (M1, M3, M5), Neuropeptid Y-Rezeptoren (auch PYY, NPP), Neurotensin-Rezeptor, PAF (Platelet Activating Factor)-Rezeptor, Prostanoid-Rezeptoren (EP1-3, FP, TP), P2-Purinoceptor (P2gamma), Neurokinin-Rezeptoren (NK1,2,3), Vasopressin- und Oxytocin-Rezeptoren (V1A, V1B, OT), Thrombin-Rezeptor, etc. Manche dieser Rezeptoren können auch an andere Effektoren, wie Adenylatzyklase, koppeln. Die angeführten und weitere geeignete Rezeptoren sowie das Effektorsystem, an das die Rezeptoren gekoppelt sind, sind der Fachliteratur entnehmbar; eine Übersicht findet sich im TiPS Receptor Nomenclature Supplement, 1991.

Beispiele für nicht-G-Protein-gekoppelte Rezeptoren, die Phospholipase-C aktivieren und die daher im Rahmen der vorliegenden Erfindung zur Transfektion der Substratzellen verwendet werden können, sind Mitglieder der Familien der FGF-Rezeptoren, Insulin-Rezeptoren, PDGF-Rezeptoren, EGF-Rezeptoren, etc. (Ullrich und Schlessinger, 1990).

Rezeptoren, die an das Adenylatzyklase-Effektorsystem koppeln können und die zur Transfektion von CRE-Prätestzellen verwendet werden können, um CRE-Testzellen zu erhalten, sind ebenfalls dem TiPS Receptor Nomenclature Supplement, 1991, entnehmbar. Beispielhaft seien die Rezeptoren für Adenosin (A1, A2), für Adrenalin (B- und α_2 -Typ), für Dopamin (D1, D21 (= D2A), D2s (= D2B), D5) für Histidin (H2-Typ), für Serotonin (5-HT1A- und 5-HT1D-Typ, 5-HT4), für Acetylcholin (M2- bzw. M4-Typ) und für Enkephaline genannt.

(Sofern ein Rezeptor eingesetzt werden soll, der noch nicht kloniert wurde bzw. von dem die cDNA nicht in entsprechenden Vektoren zur Verfügung steht, kann die Rezeptor-DNA, z.B. durch Screenen von cDNA- oder genomischen Banken, erhalten und kloniert werden.)

Für den Fall, daß ein Rezeptor negativ an Adenylatzyklase gekoppelt ist (z.B. Acetylcholinrezeptoren vom M2- bzw. M4-Typ, Neuropeptid Y-Rezeptor), d.h. eine Aktivierung des Rezeptors eine Senkung der cAMP-Konzentration bewirkt, wird die Senkung der cAMP-Konzentration zweckmäßigerweise wie folgt gemessen: die Zellen werden mit der zu untersuchenden Substanz behandelt; falls es sich um eine agonistisch wirkende Substanz handelt, wird der Rezeptor aktiviert, was eine Senkung des cAMP-Spiegels zur Folge hat. Gleichzeitig bzw. gegebenenfalls anschließend daran wird die Zelle mit einer Substanz behandelt, von der bekannt ist, daß sie die cAMP-Konzentration erhöht. Es kann auch umgekehrt zuerst die cAMP-Konzentration erhöht und dann mit den interessierenden Substanzen inkubiert werden. (Die Erhöhung des cAMP-Spiegels kann direkt erfolgen, z.B. mit Forskolin, oder indirekt, indem die Zellen mit einer Substanz behandelt werden, die agonistische Wirkung auf einen Rezeptor hat, der mit Adenylatzyklase positiv gekoppelt ist. Bei diesem Rezeptor handelt es sich entweder um einen endogenen Rezeptor oder um einen Rezeptor, mit dem die Z lle co-transformiert wurde.)

Als Kontrolle wird in einem paral ein Testansatz, bei identischen Inkubationsbedingungen, nur die Erhöhung der cAMP-Konzentration bestimmt. Der Unterschied in den Signalwerten entspricht der Senkung der cAMP-Konzentration, die auf die Wirkung der Substanz zurückzuführen ist; sie ist ein Maß für die rezeptorabhängige Senkung der Adenylatzyklaseaktivität. Die indirekte Messung der Rezeptoraktivierung bei negativer Adenylatzyklase-Kopplung ist erforderlich, wenn die natürlicherweise in der Zelle vorhandene cAMP-Konzentration sehr niedrig und daher eine Senkung dieser Konzentration meßtechnisch nicht erfaßbar ist.

Rezeptoren, durch deren Aktivierung neben dem Phospholipase C-Signalübertragungsweg, u.a. aufgrund von Crosstalk, das Adenylatzyklase-Effektorsystem moduliert wird, können im Rahmen der vorliegenden Erfindung ebenfalls verwendet werden. Wenn die Sensor-DNA nur auf die Konzentrationsänderung von IP3/DAG anspricht (TRE-Sensor-DNA), wird ein Signal nur dann erzeugt, wenn ein Transkriptionsfakt raktiviert wird, der an das TRE-Element bindet. Es selt dabei keine Rolle, wenn parallel auch das any zyklase-Effektorsystem aktiviert wird u.d. Signal oder ein Anteil davon aufgrund eines Crosstalks erzeugt worden ist.

Nach Transformation der Zellen mit Rezeptor-DNA werden die positiven Klone, z.B. mit Hilfe von Bindungsassays, in denen bekannte radioaktiv markierte Agonisten und Antagonisten eingesetzt werden, auf die Expression des Rezeptors untersucht.

Mit Hilfe von Scatchard-Blots (Human Pharmacology, 1991) kann die Rezeptorzahl in Molekülen pro Zelle bestimmt werden.

Bevorzugt wird aus den stabilen, R zeptor-DNA
enthaltenden Transformanden ein Klon mit einer
Rezeptorzahl gewählt, die der physiologischen RezeptorKonzentration möglichst entspricht. (Ist die
Rezeptorzahl zu hoch, kann der Fall eintreten, daß
unvollständige und möglicherweise unspezifische
Kopplung stattfindet oder daß zusätzlich zur
spezifischen Kopplung eine unspezifische Kopplung
stattfindet, wodurch gegebenenfalls andere
Effektorsysteme mitaktiviert werden. Ist die
Rezeptorzahl zu niedrig, ist das Signal gegebenenfalls
zu niedrig, um durch die Messung erfaßt zu werden.)

Ein Rezeptor bzw. Rezeptorsubtyp kann in zwei verschiedene Prätestzellen transfektiert werden, wobei eine davon auf die IP3/DAG-Konzentration, die andere auf die cAMP-Konzentration anspricht. (Die parallel verwendete Zelle wird mit der für das andere Effektorsystem, z.B. das Adenylatzyklase-Effektorsystem, spezifischen Sensor-DNA daraufhin untersucht, ob sie spezifisch über den cAMP-Signalübertragungsweg aktiviert wird, indem sie getrennt mit Substanzen behandelt wird, die die cAMPbzw. die IP3/DAG Konzentration erhöhen oder eine solche Konzentrationserhöhung vortäuschen, z.B mit Forskolin und TPA. Für diese Vorversuche können die Zellen entweder nur mit Sensor-DNA transformiert sein, wobei eine stabile Transformation nicht erforderlich ist, oder auch mit der Rezeptor-DNA co-transformiert sein; in letzerem Fall dürfen sich im Medium keine Substanzen befinden, die den Rezeptor aktivieren. Nachdem festgestellt wurde, daß die Zellen nur auf Forskolin ansprechen, wird der mit TRE/Rezeptor-transformierten Zellen vorgenommene Assay unter denselben Bedingungen mit CRE-Testzell n wiederholt.) Durch Vergleich der

Daten, die mit einer bestimmten Substanz und einem bestimmten Rezeptor(subtyp) in den spezifischen TREund in den spezifischen CRE-Zellen sowie in einer
Testzelle, die auf IP3/DAG und auf cAMP anspricht,
erhalten wurden, kann festgestellt werden, in welchem
Ausmaß das Signal auf Crosstalk und in welchem Ausmaß
es auf Beeinflussung von nur einem der beiden
Effektorsysteme zurückzuführen ist.

Bei den mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens auf ihre potentielle pharmakologische Wirkung zu untersuchenden Substanzen handelt es sich um natürliche oder synthetische Substanzen, wobei Reinsubstanzen oder Substanzgemische (z.B. Pflanzenextrakte, Fermentationsbrühen, etc.) eingesetzt werden können. Bei den Reinsubstanzen sind insbesondere niedermolekulare synthetische organische Verbindungen von Interesse. Zweckmäßig werden die Substanzen in seriellen Verdünnungen auf die Zellen aufgebracht, um einen möglichst großen Konzentrationsbereich zu erfassen. Die Inkubationszeit wird empirisch bestimmt, indem z.B. die gegebenen Testzellen mit bekannten Rezeptor-Agonisten behandelt werden und der Zeitpunkt bestimmt wird, ab dem die Induktion der Reportergenexpression reproduzierbar gemessen werden kann. Die Inkubationszeit wird im allgemeinen auf diesen Zeitpunkt abgestellt, sie beträgt im allgemeinen mindestens 1 h. Die absolute Zahl der Testzellen ist nicht kritisch. Die Zellzahl richtet sich vor allem nach der Nachweisgrenze des Meßsignals und nach dem Wachstumsstadium, in dem sich die Zellen befinden, die Untergrenze wird außerdem durch die technisch bedingte Fähigkeit definiert, die Zellen gleichmäßig auf die Testeinheiten zu verteilen. Die Zellzahl beträgt im Fall der Verwendung von Microtiterplatten mit 96 Vertiefungen z.B. ca. 10.000 bis ca. 200.000 Zellen

pro Testeinheit, kann j doch auch bei entsprechender Empfindlichkeit des Meßsignals und exakter Verteilbarkeit der Zellen geringer sein. Das Wachstumsstadium, in dem die Zellen eingesetzt werden, hängt von den zelltypspezifischen Eigenschaften der Ausgangszelle ab, weiters wird es vor allem durch den jeweiligen Rezeptor bestimmt (bei verschiedenen Rezeptoren kann dasselbe Effektorsystem je nach Wachstumsstadium unterschiedlich bzw. unterschiedlich stark aktiviert werden); Wachstumsstadium und Zellzahl werden somit ebenfalls in Vorversuchen empirisch ermittelt, indem die Kinetik der Reportergenexpression in Prätest- und Testzellen verschiedenen Wachstumsstadiums bestimmt wird.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung konnte gezeigt werden, daß verschiedene mit TRE-Sensor-DNA transformierte Zellen (TRE-Prätestzellen) auf den Zusatz von Substanzen, von denen bekannt ist, daß sie DAG vortäuschen (womit dieser Zusatz für die Zelle gleichbedeutend ist einer durch Phospholipase C-Aktivierung hervorgerufenen Erhöhung des DAG-Spiegels) ansprechen, wodurch die Expression des Reportergens induziert wird, während sie auf cAMP-erhöhende Substanzen nicht ansprechen. (Die Sensor-DNA enthielt als regulatorisches Element die 1.3 kb 5'-flankierende Region des humanen ICAM-1-Gens (Interzelluläres Adhäsionsmolekül 1), die ein TRE-Element enthält, oder mehrere in Tandem angeordnete TRE-Elemente des ICAM-1-Gens). Wenn die TRE-Prätestzellen mit einem Rezeptor transformiert wurden, der spezifisch an den Phospholipase C-Signalübertragungsweg gekoppelt ist (es wurden der humane 5-HT2-Rezeptor, der Neurokinin2-Rezeptor und der humane M3-Rezeptor verwendet), wurde nach Behandlung mit Rezeptor-Agonisten die Expression des Luciferasegens gemessen; die durch die Agonisten

vermittelte Induktion wurde durch Zugabe von Antagonisten wieder aufgehoben. Andererseits konnte dieser Effekt nicht beobachtet werden, wenn die Phospholipase C-gekoppelten Rezeptoren in Prätestzellen transformiert wurden, die auf cAMP ansprechen.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung konnte weiters gezeigt werden, daß in mit CRE-Sensor-DNA transformierten CHO-Zellen (CRE-Prätestzellen) die Expression des CRE-regulierten Reportergens nur durch Substanzen erhöht wird, die die Konzentration von CAMP erhöhen. Die Behandlung der CRE-Prätestzellen mit Substanzen, die eine Erhöhung der IP3/DAG-Konzentration bewirken oder vortäuschen, ergab keine Induktion der Luciferase-Expression, ebensowenig die Behandlung mit Substanzen, die Agonisten für Dopamin- und muskarinische Acetylcholinrezeptoren sind. Letzteres Ergebnis zeigte, daß die Zellen diese Rezeptoren nicht endogen exprimieren. Wenn die CRE-Prätestzellen mit einem positiv an das Adenylatzyklase-Effektorsystem gekoppelten Rezeptor (es wurde der Dopamin-Di-Rezeptor verwendet) transfektiert wurden, konnte die Luciferase-Expression mit Agonisten für den D1-Rezeptor induziert und diese Induktion durch Antagonisten wieder aufgehoben werden.

Mit Hilfe der vorliegenden Erfindung wird ein empfindliches und vielseitiges funktionelles Verfahren zum Auffinden von Substanzen bereitgestellt, die rezeptorabhängig einen Signalübertragunsweg in der Zelle spezifisch beeinflussen. Die mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens ermittelten Substanzen dienen als Leitsubstanzen für die Entwicklung von Medikamenten für die Behandlung von Erkrankungen, die mit einer Fehlfunktion eines Signalübertragungsweges assoziiert sind, und können in weiterer Folge, z.B. in

2

einem sekundären Screening mit Primärzellen und erst im Anschluß daran im Tierversuch, näher auf ihre pharmakologischen Eigenschaften untersucht werden. Die Anzahl der benötigten Tiere wird somit durch den Einsatz des erfindungsgemäßen Verfahrens beträchtlich verringert.

Das erfindungsgemäße Verfahren bietet außerdem den Vorteil, daß es automatisierbar ist, indem die Beschickung der Zellkulturgefäße, z.B.

Mikrotiterplatten mit 96 Vertiefungen, die Beschickung mit den Testsubstanzlösungen, die Inkubations- und Waschschritte sowie die Messung, z.B. im Fall von Luciferase als Reportergenprodukt mit einem Luminometer, mit Robotern durchgeführt werden. Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich somit für Screening-Programme mit hoher Durchsatz-Kapazität, wobei beispielsweise ca. 2000 Substanzen bzw.

Substanzgemische pro Woche getestet werden können.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es möglich, allosterisch wirkende Substanzen und bezüglich der Ligandenbindungsstelle nicht-kompetitiv wirkende Substanzen erfassen zu könnnen.

Ein Vorteil dieses Systems besteht weiters darin, daß für den Fall, daß für einen bestimmten mehrstufigen rezeptorabhängigen intrazellulären Signalübertragungsweg mehrere Möglichkeiten für das Eingreifen einer Substanz bestehen, die Aussichten steigen, die günstigsten Parameter für die Modulation eines bestimmten Signalübertragungsweges ermitteln zu können. Die Vielseitigkeit des Systems bezüglich der großen Zahl einsetzbarer Rezeptoren und RezeptorSubtypen ermöglicht seinen Einsatz zum Auffinden von pharmakologisch wirksamen Substanzen für

unterschiedliche Indikationsgebiete. Das erfindungsgemäße System ermöglicht es außerdem, bei gezielter Auswahl bestimmter Rezeptoren und Rezeptor-Subtypen mit hoher Spezifität zwischen Schlüssel-Mechanismen in verschiedenen Zellsystemen, z.B. dem Zentralnervensystem und dem peripheren System zu unterscheiden.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist esweiters möglich, Rezeptoren zu klonieren, die
pharmakologisch oder biochemisch charakterisiert und
für die Liganden bekannt sind. Dabei wird von cDNAoder genomischen Banken ausgegangen, von denen Pools in
die entsprechende Prätestzellinie transformiert werden.
Die Expression des Rezeptors wird durch eine Expression
des Reportergens angezeigt, nachdem der Rezeptor durch
Bindung eines Liganden aktiviert wurde.

Figurenübersicht:

- Fig. 1: Konstruktion des Plasmids pADneo
- Fig. 2: BglII BamHI-Fragment nach PCR für die Konstruktion von Plasmid pADneoTK
- Fig. 3: Konstuktion des Plasmids pADneoTK
- Fig. 4A: Plasmid pADneoTKluci
- Fig. 4B: Plasmid pADneoBGluci
- Fig. 5: Konstruktion des Plasmids pRc/RSV∆NaeI
- Fig. 6: Konstruktion des Plasmids pRc/RSVneo
- Fig. 7: Konstruktion des Plasmids pADneo2BGluci
- Fig. 8: Oligonukleotidsequenzen, enthaltend drei CRE-Elemente
- Fig. 9: Konstruktion des Plasmids pADneo2-6C-BGL, enthaltend sechs CRE-Elemente
- Fig. 10: Plasmid pHEBo
- Fig. 11: Plasmid p290

- Fig. 12: Plasmid pAHygCMV1
- Fig. 13: Plasmid pAHygCMV2
- Fig. 14: Plasmid pBHluc1.3
- Fig. 15: Plasmid pADneo(1.3ICAM)luci, enthaltend die 5'-regulatorische Sequenz des ICAM-1-Gens
- Fig. 16: Plasmid pADneo(3TRE)BGluci, enthaltend drei
 TRE-Elemente des ICAM-1-Gens
- Fig. 17: Plasmid pAD-CMV2-5HT2, enthaltend die für den 5HT2-Rezeptor kodierende Sequenz
- Fig. 18: Plasmid pAD-CMV2:D1, enthaltend die für den Dopamin-D1-Rezeptor kodierende Sequenz
- Fig. 19A: Plasmid pAHyg-NK2, enthaltend die für den NK2-Rezeptor kodierende Sequenz
- Fig. 19B: Plasmid pAHyg-5HT2, enthaltend die für den 5HT2-Rezeptor kodierende Sequenz
- Fig. 20: Induktion von TRE-Sensor-DNA (pBHluc1.3) durch TPA in den Zellinien A549, HeLa und COS-7
- Fig. 21A: Induktion von TRE-Sensor-DNA (pBHlucl.3) durch TPA, nicht aber durch Forskolin, in HeLa-Zellen
- Fig. 21B: Induktion von TRE-Sensor-DNA (pBHluc1.3) durch

 TPA, nicht aber durch Forskolin, in COS 7
 Zellen
- Fig. 22: Induktion von TRE-Sensor-DNA

 (pADneo(3TRE)BGluci) durch TPA, nicht jedoch
 durch Forskolin in den Zellinien A549, HeLa
 und COS 7
- Fig. 23A: Induktion von TRE-Sensor-DNA, in der drei bzw. sechs TRE-Elemente in unterschiedlichem
 Abstand zueinander enthalten sind, durch TPA in COS 7-Zellen
- Fig. 23B: Induktion von TRE-Sensor-DNA, in der drei bzw. sechs TRE-Elemente in unterschiedlichem
 Abstand zueinander enthalten sind, durch TPA in A549-Zellen
- Fig. 24: Induktion von TRE-Sensor-DNA

- (pADneo(3TRE)BGluci) durch Bindung einer agonistisch wirkenden Substanz an den muskarinischen M3-Rezeptor in COS 7-Zellen
- Fig. 25: A) Induktion von TRE-Sensor-DNA (pBHlucl.3)
 durch Bindung einer agonistisch wirkenden
 Substanz an den 5HT2-Rezeptor in COS 7-Zellen,
 transformiert mit 5HT2-Rezeptor-DNA
 B) keine Induktion von CRE-Sensor-DNA
 (pADneo2-C6-BGL) durch eine für den 5HT2Rezeptor agonistisch wirkende Substanz in COS
 7-Zellen, transformiert mit 5HT2-Rezeptor-DNA
- Fig. 26: A) Induktion von TRE-Sensor-DNA (pBHlucl.3)
 durch TPA, nicht jedoch durch eine für den
 Dopamin-Dl-Rezeptor agonistisch wirkende
 Substanz in COS 7-Zellen, transformiert mit
 Dopamin-Dl-Rezeptor-DNA
 B) Induktion von CRE-Sensor-DNA (pADneo2-C6-BGL) durch Forskolin und durch Bindung einer
 agonistisch wirkenden Substanz an den DopaminDl-Rezeptor in COS 7-Zellen, transformiert mit
- Fig. 27: Induktion der Luciferaseexpression in der TRE-Prä-Testzellinie A20 und in der den humanen Neurokinin2-Rezeptor exprimierenden TRE-Testzellinie A20/NK2-122

Dopamin-D1-Rezeptor-DNA

- Fig. 28: Kinetik der Luciferaseinduktion mittels eines NK2-spezifischen Agonisten
- Fig. 29A: Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Neurokinin2-Rezeptors durch Neurokinine
- Fig. 29B: Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Neurokinin2-Rezeptors durch Agonisten für einen Neurokinin-Rezeptor
- Fig. 30: Inhibierung der agonistisch n Wirkung von

- Neurokinin A durch NK2-spezifische Antagonisten
- Fig. 31: Kinetik der durch Serotonin induzierten Luciferaseexpression in einer den 5HT2-Rezeptor exprimierenden Testzellinie
- Fig. 32A: Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen 5HT2-Rezeptors durch Agonisten
- Fig. 32B: Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen 5HT2-Rezeptors durch Antagonisten
- Fig. 33: Behandlung von CRE-Prätestzellen (CHO-Zellen, stabil transformiert mit pADneo2-C6-BGL) mit verschiedenen Substanzen, die die CAMP- oder die IP3/DAG-Konzentration ändern oder eine Konzentrationsänderung vortäuschen, oder mit rezeptorspezifischen Agonisten
- Fig. 34: Dosis-Wirkungskurve der transkriptionellen Aktivierung des Luciferasegens in CRE-Prätestzellen durch Forskolin
- Fig. 35A: Kinetik der Luciferase-Induktion in CHO-Zellen in Abhängigkeit der Forskolindosis
- Fig. 35B: Kinetik der Luciferase-Induktion in CHO-Zellen in Abhängigkeit der Forskolindosis (ED50-Bestimmung)
- Fig. 36: Behandlung von CHO-Prätest- und Testzellen, stabil transformiert mit CRE-Sensor-DNA und mit Dopamin-D1-Rezeptor-DNA, mit verschiedenen Substanzen
- Fig. 37A, 37B, 38A und 38B: Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des Dopamin-D1-Rezeptors
- Fig. 39A, 39B: Dosis-Wirkungskurven der
 Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der
 Aktivierung des Dopamin-D5-Rezeptors
- Fig. 40: Optimierung eines Reagens zur Messung der

SCH23390

Serotonin (5-HT)

Spiroperidol

Luciferase-Aktivität

Die Erfindung wird anhand der folgenden Beispiele näher erläutert:

Die Wirkung der in den Beispielen verwendeten Substanzen ist in folgender Tabelle angegeben:

Ca²⁺-Ionophor A23187 Agonist für den Dopamin-Rezeptor Apomorphin Atropin Antagonist für muskarinische Rezeptoren (u. spezifisch) Agonist für den Dopamin-Rezeptor Bromocryptin Carbachol Agonist für muskarinische Rezeptoren Clozapin Antagonist für den Dopamin-Rezeptor (D4-spezifisch) dibutyryl-cAMP (dbcAMP) membranpermeables cAMP-Derivat Agonist für den Dopamin-Rezeptor Dopamin Flupenthixol Antagonist für den Dopamin-Rezeptor (D1- spezifisch) Forskolin Stimulator der Adenylat-Zyklase (Erhöhung von cAMP) Haloperidol Antagonist für den Dopamin-Rezeptor (D2-spezifisch) IBMX Phosphodiesterase Inhibitor (Akkumulation von cAMP) Ketanserin Antagonist für den Serotonin-Rezeptor (5-HT2-spezifisch) PMA (TPA) Protein Kinase C Aktivator, täuscht DAG vor

(D1-spezifisch)

Antagonist für den Dopamin-Rezeptor

Antagonist (5-HT2 > 5-HT1A-Rez ptor

Agonist für Serotonin-Rezeptoren

> Dopamin-Rezeptor)

(=Spiperon)

SKF-38393

Antagonist für den Dopamin-Rezeptor (D1-spezifisch)

Beispiel 1

Herstellung von Grundvektoren für die Expression von Reportergenen in Säugetierzellen

a) Konstruktion von Plasmid pADneo

Aus Teilen der Plasmide pBluescript SK+ (Short et al., 1988; Stratagene, La Jolla, CA) und pRc/CMV (Invitrogen, San Diego, CA; Katalog Nr. V750-20) wurde ein Plasmid hergestellt, das Replikationsursprung (ori) und Selektionsmarker für Ampicillinresistenz (Amp, B-Lactamase) in E.coli enthält. Die intergenische Region von M13 ermöglicht die Herstellung einzelsträngiger Plasmid-DNA nach Superinfektion der transformierten Bakterien mit einem Helferphagen (z.B. R408 oder M13K07; Stratagene) zur erleichterten Sequenzierung und Mutagenese der Plasmid-DNA. Weiters sind das Neomycin-Phosphotransferasegen (neo) unter der transkriptionellen Kontrolle des SV40 early Promotors (SV40) und das SV40 Polyadenylierungssignals (SV40 poly(A)) enthalten.

Das Plasmid pBluescript SK+ wurde mit HindIII
linearisiert und 100 ng DNA in einem 100 µl PCR
(Saiki et al., 1988) -Ansatz eingesetzt
(Reaktionsmedium: 50 mM KCl, 10 mM Tris-Cl pH 8.3,
1.5 mM MgCl₂, 0.01 % (w/v) Gelatine, je 0.2 mM der vier
Desoxynukleosidtriphosphate (dATP, dGTP, dCTP, dTTP);
2.5 Einheiten Taq Polymerase pro 100 µl). Als Primer

wurden je 50 pmol der synthetischen Oligonukleotide EBI-1730 (SEQ ID NO:3) (5'-GGAATTCGCGCCCTGTAGCGGCG-3') und EBI-2134 (SEQ ID NO:4) (5'-CACTGAACTCGAGCAGCTGC-GTTGCTGGCGTTTTTCC-3') eingesetzt. Nach 5 min Denaturieren bei 94°C erfolgte die PCR über 10 Zyklen (Zyklusbedingungen: 40 sec bei 94°C, 45 sec bei 55°C, 5 min bei 72°C, Perkin Elmer Cetus Thermal Cycler). Die Oligonukleotide flankieren die intergenische Region von M13 bzw. den Replikationsursprung (ori) mit dem dazwischenliegenden Gen für die B-Lactamase. Gleichzeitig wird am Ende des ori eine XhoI- und am anderen Ende eine EcoRI-Schnittstelle erzeugt (in der Oligonukleotidsequenz unterstrichen). Das Reaktionsgemisch wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform von Protein befreit und die DNA mit Äthanol präzipitiert. Die erhaltene DNA wurde mit XhoI und EcoRI geschnitten und nach Elektrophorese in einem Agarosegel ein Fragment mit 2.2 kb isoliert.

Das Plasmid pRc/CMV wurde mit EcoRI und SalI doppelt geschnitten, in einem Agarosegel elekrophoretisch aufgetrennt und ein 1.5 kb Fragment isoliert, das den SV40-Promotor, das neo-Ger und das SV40 poly(A)-Signal enthält. 100 ng der 2.2 kt Vektor-DNA wurden mit der zwei- bis dreifachen Menge an 1.5 kb Insert-DNA über Nacht bei 14°C mit T4 DNA-Ligase inkubiert, anschließend wurden für die Aufnahme von DNA kompetent gemachte (Chung und Miller, 1988) E.coli JM101-Zellen transformiert und auf Ampicillinresistenz selektionert. Von den entstandenen Kolonien wurde die Plasmid-DNA präpariert und durch Schneiden mit verschiedenen Restriktionsenzymen charakterisiert. Ein Plasmid der gewünschten Struktur wurde pADneo benannt (Fig.1).

b) Konstruktion von Plasmid pADneoTK

In das Plasmid pADneo wurde die Promotorr gion d s Thymidinkinase (TK)-Gens des Herpes Simplex Virus Typ I (HSV-I), flankiert von zwei Polyklonierstellen, eingefügt. Dieses DNA Fragment wurde durch PCR hergestellt. Als Vorlage für den TK-Promotor wurde das Plasmid pX1 (Wagner et al., 1981) verwendet, die Polyklonierstellen wurden durch Verlängerungen der Amplifikationsprimer am 5'-Ende, die nicht mehr komplementär zur Vorlage sind, erzeugt. 100 ng Plasmid pXl wurden mit je 50 pmol der Oligonukleotide EBI-2983 (SEQ ID NO:5) (5'-GACTTCAGATCTGCGGCCGCCTCGAGG-GTACCGTTAACGTCGACAAACCCCGCCCAGCGTCTTG-3') und EBI-2984 (SEQ ID NO:6) (5'-GACTTCGGATCCGAGCTCACTAGTTCTAG-AAAGCTTGACGCTGTTAAGCGGGTCGC-3') 20 PCR Zyklen (Zyklusbedingungen: 40 sec 94°C, 45 sec 55°C, 1 min 72°C) unterworfen. Nach Entfernung der Taq Polymerase durch Phenol/Chloroform-Extraktion und Äthanolfällung der DNA wurden die Enden mit BamHI und BglII nachgeschnitten (unterstrichene Sequenz) und das 0.2 kb Fragment nach Elektrophorese aus einem Agarosegel isoliert (Fig.2). Anschließend wurde diese DNA mit BamHI-linearisiertem Plasmid pADneo ligiert und E.coli JM101 transformiert. Ein erhaltenes Plasmid, das den TK-Promotor in der gleichen Orientierung wie das neo-Gen enthielt, wurde pADneoTK benannt (Fig.3). Es enthält 5' vom TK-Promotor singuläre Schnittstellen für NotI, XhoI, KpnI, HpaI und SalI zur Klonierung von regulatorischen, den Promotor modulierenden Sequenzen, sowie 3' vom TK-Promotor singuläre Schnittstellen für HindIII, XbaI, SpeI, SacI und BamHI zur Insertion eines Reportergens.

c) Konstruktion von Plasmid pADneoTKluci

Das Gen für die *Photinus pyralis* Luciferase mit der SV40 poly(A) Region wurde aus einem Derivat von Plasmid

WO 93/11257 PCT/EP92/02718

pSV232AL-AA5' (De Wet et al., 1987), pBHluc (Voraberger et al., 1991) als 2.5 kb HindIII-BamHI-Fragment isoliert. pADneoTK wurde mit HindIII und BamHI doppelt geschnitten und mit dem 2.5 kb HindIII-BamHI Fragment aus dem Plasmid pBHluc ligiert. Ein nach Transformation von E.coli JM101 erhaltenes Plasmid der gewünschten Struktur wurde pADneoTKluci benannt (Fig.4A). Dieses Plasmid erlaubt die Expression von Luciferase unter der Kontrolle des TK-Promotors in Säugetierzellen.

d) Konstruktion von Plasmid pADneoBGluci

Für die Optimierung der Induktionsfähigkeit der Reportergens wurde der TK-Promotor durch eine minimale Promotorsequenz des Kaninchen β-Globin-Gens ersetzt. Plasmid pADneoTKluci wurde mit Sall und HindIII doppelt geschnitten und der Vektoranteil aus einem Agarosegel isoliert. Der B-Globin Promotor mit flankierenden SalIund HindIII-kompatiblen Enden wurde durch die synthetischen Oligonukleotide EBI-3182 (SEQ ID NO:7) (5'-GACTTCGGATCCGAGCTCACTAGTTCTAGAAAGCTTGACGCTG-TTAAGCGGGTCGC-3') und EBI-3184 (SEQ ID NO:8) (5'-AGCTTGTAAGCAGCAGCTGCAGTGCTCTGCCTTTTATGCCCAAGG-3') hergestellt. Die beiden Oligonukleotide wurden am 5'-Ende durch Inkubation mit T4-Polynukleotidkinase und ATP phosphoryliert und anschließend mit dem oben beschriebenen Vektor ligiert. Ein nach Transformation von E.coli JM101 erhaltenes Plasmid, das die korrekte Sequenz enthielt, wurde pADneoBGluci benannt (Fig.4B).

e) Konstruktion von Plasmiden pRc/RSV\(\Delta\)NaeI und pRc/RSVneo

Für die Verwendung von Sensor-DNA in Zellinen, welche die Replikation von Plasmiden mit SV40 Replikationsursprung erlauben (z.B. Cos-7 (ATCC

CRL1651) und 293 (ATCC CRL1573)), war es für vergleichende Studien mit anderen Zellinien wünschenswert, den SV40 Promotor, unter dessen Kontrolle das neo-Gen in den zuvor beschriebenen Plasmiden steht, gegen einen anderen Promotor (z.B. Rous Sarcoma Virus (RSV) long terminal repeat (LTR)) zu ersetzen.

Um eine neue Expressionskassette für das neo-Gen herzustellen, wurden die nachfolgend beschriebenen Plasmide pRc/RSVANaeI und pRc/RSVneo hergestellt.

Plasmid pRc/RSV (Invitrogen, San Diego, CA; Katalog Nr. V780-20) wurde mit NaeI geschnitten, der 3.8 kb Vektoranteil aus einem Agarosegel isoliert und religiert. Dadurch wurde das 1.6 kb Fragment mit dem neo-Gen deletiert. Das erhaltene Plasmid wurde pRc/RSVANaeI benannt (Fig.5).

pRc/RSVANaeI wurde mit HindIII und XbaI doppelt geschnitten und die DNA Enden durch anschließende Behandlung mit dem Klenow Fragment der E.coli DNA Polymerase (Klenow-Enzym) in Gegenwart aller vier Desoxynukleotide stumpf gemacht.

Plasmid pADneo wurde mit EcoRV und BstBI doppelt geschnitten, die DNA Enden ebenso durch anschließende Behandlung mit Klenow-Enzym stumpf gemacht und ein 0.86 kb DNA Fragment, welches das neo-Gen enthält, isoliert. Nach Ligation mit dem oben beschriebenen Vektor und Transformation wurde ein erhaltenes Plasmid der gewünschten Struktur pRc/RSVneo benannt (Fig.6). Dieses Plasmid enthält das neo-Gen unter der transkriptionellen Kontrolle des RSV Promotors und die Polyadenylierungssignale des Rinderwachstumshormons (bGH) und von SV40.

f) Konstruktion von Plasmid pADneo2BGluci

Die Expressionskassette SV40 Promotor - neo-Gen - SV40 poly(A) Signal von pADneoBGluci wurde gegen die Expressionskassette RSV Promotor - neo-Gen - bGH poly(A) aus Plasmid pRc/RSVneo ausgetauscht.

Das Plasmid pRc/RSVneo wurde mit XhoI geschnitten und die DNA Enden anschließend mit Klenow-Enzym stumpf gemacht. Ein XhoI-NotI-Adapter, hergestellt aus den Oligonukleotiden EBI-3285 (SEQ ID NO:9) (5'-TCGATGCGGCCGCGACTTCAG-3') und EBI-3286 (SEQ ID No:10) (5'-CTGAAGTCGCGGCCGCA-3'), wurde mit der geschnittenen pRc/RSVneo DNA ligiert. Dadurch wird die XhoI-Schnittstelle zerstört und eine NotI Stelle (unterstrichen) eingeführt. Nach Hitzeinaktivierung der DNA-Ligase wurde die DNA mit NruI und NotI doppelt geschnitten und ein 1.54 kb Fragment aus einem Agarosegel isoliert. Dieses DNA Fragment enthält die RSV-neo-bGH-poly(A)-Kassette.

Plasmid pADneoBGluci wurde mit EcoRI partiell geschnitten, die Enden mit Klenow-Enzym begradigt und anschließend mit NotI nachgeschnitten. Ein 4.9 kb langes DNA Fragment wurde aus einem Agarosegel isoliert und mit dem zuvor beschriebenen 1.54 kb NruI - NotI - Fragment ligiert. Ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid der gewünschten Struktur wurde pADneo2BGluci benannt (Fig.7).

g) Konstruktion von Reporterplasmiden mit durch cAMP regulierbaren Elementen (CRE-Sensor-DNA)

Zur Kontrolle einer eventuellen Querempfindlichkeit der Sensor-DNA für IP3/DAG (enthaltend TRE-Elemente) wurde

die Expressionskassette für das Lucif rase-Reportergen unter die Kontrolle von verschiedenen CRE-Elementen gestellt. Die Auswahl der CRE-Sequenzen erfolgte nach der Zusammenstellung von charakterisierten CRE-Elementen (Montminy et al., 1990). Es wurden CRE-Sequenzen gewählt, welche einerseits die perfekte 8 Basen lange, palindromische Konsensussequenz TGACGTCA und andererseits möglichst keine größeren Gruppierungen von GC-Paaren aufwiesen, die Ähnlichkeit mit den Erkennungssequenzen für Spl-Transkriptionsfaktoren (CCGCCC oder GGGCGG) in den umgebenden Sequenzen enthalten. Es wurden mehrere CRE-Sequenzen in Tandem verwendet, um den modulierenden Effekt von cAMP zu verstärken. Eine Kombination unterschiedlicher CRE-Sequenzen wurde verwendet, um zu vermeiden, daß Klonierung und Stabilität in E.coli ungünstig beeinflußt werden, wenn vollkommen identische Sequenzen in mehreren Wiederholungen auftreten.

Durch Einsetzen synthetischer Oligonukleotide in das Plasmid pADneo2BGluci 5' zum ß-Globin-Promotor wurden zwei Plasmide mit je 3 hintereinanderliegenden CRE-Sequenzen (pADneo2-C3BVC-BGL und pADneo2-C3SVC-BGL), und durch Kombination dieser Plasmide das Plasmid pADneo2-C6-BGL mit 6 CRE-Sequenzen hergestellt.

Die dreifachen CRE-Sequenzen wurden durch Ligation von zwei Oligonukleotidpaaren mit zueinander komplementären DNA Enden hergestellt (Fig.8). Je 20 pmol Oligonukleotid EBI-3489 (SEQ ID NO:11) (5'-GGCAGCTGACGTCACTGTCTGGTGC-3') und EBI-3491 (SEQ ID NO:12) (5'-CTCCTTGGCTGACGTCAGTAGAGAGAGATCCCATGGC-3') wurden in 15 µl Kinasepuffer (70 mM Tris-HCl pH 7.6; 10 mM MgCl₂, 5 mM Dithiotreitol, 2 mM ATP) mit 15 Einheiten Polynukleotid-Kinase 1 h bei 37°C inkubiert und das Enzym durch Hitze (5 min bei 95°C)

inaktiviert. In gleicher W ise wurde das 5'-Ende der Oligonukleotide EBI-3490 (SEQ ID NO:13) (5'-CTCTACTGACGTCAGC-CAAGGAGGTAC-3') und EBI-3494 (SEQ ID NO:14) (5'-CGTCATACTGTGACGTCTTTCAGACACCCCATTGACGTCAATGGGAG-3') phosphoryliert.

Äquimolare Mengen der jeweils komplementären Oligonukleotide ohne 5'-Phosphatgruppe wurden mit den phosphorylierten Oligonukleotiden gemischt: EBI-3492 (SEQ ID NO:15) (5'-GGCCGCACCAGACAGTGACGTCAGCT-GCCAGATCCCATGGC-3') mit EBI-3489; EBI-3491 (SEQ ID NO:16) (5'-CTCCTTGGCTGACGTCAGTAGAGAGATCCCATGGC-3') mit EBI-3490; EBI-3493 (SEQ ID NO:17) (5'-TCGACTCC-CATTGACGTCAATGGGGTGTCTGAAAGACGTCACAGTATGACG-GCCATGGGATCT-3') mit EBI-3494 und durch 5 min Inkubation bei 56°C angelagert. Jeweils 10 pmol der nun doppelsträngigen Oligonukleotidpaare EBI-3489 / EBI-3492 und EBI-3493 / EBI-3494 wurden in 30 µl Ligationspuffer (70 mM Tris-HCl pH 7.6; 10 mM MgCl2, 5 mM Dithiotreitol, 1 mM ATP) mit 1 Einheit T4 DNA-Ligase über Nacht bei 14°C inkubiert und das Enzym anschließend 10 min bei 70°C inaktiviert. Die ligierten Oligonukleotidpaare wurden am 5'-Ende in 50 µl Kinasepuffer mit 15 Einheiten Polynukleotid-Kinase 1 h bei 37°C phosphoryliert.

In gleicher Weise wurden die Oligonukleotidpaare EBI-3490 / EBI-3491 und EBI-3493 / EBI-3494 miteinander verbunden und anschließend phosphoryliert.

100 ng mit NotI und SalI doppelt geschnittenes Plasmid pADneo2BGluci wurden mit 0.2 pmol ligiertem
Oligonukleotidkomplex aus EBI-3489/3492/3493/3494 in
20 µl Ligationspuffer mit 1 Einheit T4 DNA-Ligase
4 h bei 22°C inkubiert und anschließend E.coli JM101
transformi rt. Daraus erhaltene Plasmide wurden der

Sequenzanalyse unterworfen und ein Plasmid der gewünschten Struktur wurde pADneo2-C3BVC-BGL benannt (Fig.9). Dieses Plasmid enthält 3 CRE-Sequenzen, abgeleitet von Bovine Leukemia Virus LTR (BLV), Vasoactive Intestinal Peptide (VIP) und Cytomegalovirus Promotor (CMV). (Die Plasmidbezeichnung nimmt auf diese Sequenzen durch die Abkürzung "BVC" Bezug.)

In analoger Weise wurde der Oligonukleotidkomplex EBI-3490/3491/3493/3494 in mit KpnI und SalI doppelt geschnittenen Plasmidvektor pADneo2BGluci geklont und Plasmid pADneo2-C3SVC-BGL erhalten (Fig.9). Dieses Plasmid enthält 3 CRE-Sequenzen, abgeleitet von Somatostatin (Som), VIP und CMV. (Die Plasmidbezeichnung nimmt auf diese Sequenzen durch die Abkürzung "SVC" Bezug.)

Zur Herstellung eines Plasmids mit 6 CRE-Sequenzen wurde das Plasmid pADneo2-C3BVC-BGL mit BamHI und SalI doppelt geschnitten und der 3.8 kb Vektoranteil aus einem Agarosegel isoliert. Plasmid pADneo2-C3SVC-BGL wurde mit BamHI und XhoI doppelt geschnitten und das 2.7 kb Insert isoliert. Diese beiden DNA Fragmente wurden ligiert, E.coli transformiert. Ein erhaltenes Plasmid der gewünschten Struktur wurde pADneo2-C6-BGL benannt (Fig.9).

h) Herstellung von Grundvektoren für die Expression von Genen in Säugetierzellen mit Hygromycin B Resistenzmarker

Ausgehend von den Expressionsplasmiden pAD-CMV1 und pAD-CMV2 (EP-A 393 438) und pHEBo (Sugden et al. 1985) wurden Plasmide für die Expression von Genen oder cDNAs unter der transkriptionellen Kontr lle des CMV Promoter/Enhancers und die Selektion für Hygromycin B

Resistenz hergestellt.

Plasmid pHEBo (Sugden et al. 1985; Fig. 10), welches das bakterielle Hygromycin-B-Phosphotransferase Gen (Gritz und Davies 1983) unter der transkriptionellen Kontrolle des HSV Thymidin Kinase Promoters (McKnight 1980) enthält, wurde mit ClaI geschnitten, die DNA Enden mit Klenow-Enzym aufgefüllt und anschließend mit BamHI geschnitten. In diesen Vektor wurde ein 0,76 kb BamHI-HindIII Fragment (BamHI Ende mit Klenow Enzym aufgefüllt) mit der CMV Promoter/Enhancer Sequenz (Stinski und Roehr 1985) kloniert und Plasmid p290 (Fig. 11) erhalten.

Das SpeI-EcoRV Fragment von Plasmid p290, das CMV Promoter und EBV ori P enthält, wurde herausgeschnitten. Plasmid pAD-CMVl wurde mit BglII geschnitten, die DNA Enden mit Klenow Enzym stumpf gemacht und anschließend mit SpeI geschnitten. Das Gelgereinigte 1,6 kb DNA Fragment, das CMV Promoter, Polyklonierstelle, SV40 Splice und poly(A) Signale enthält, wurde mit dem zuvor beschriebenen p290 Vektorteil ligiert. Das erhaltene Plasmid wurde pAHygCMVl benannt (Fig. 12).

Auf gleiche Weise wurde aus Plasmid pAD-CMV2 das SpeI-BgIII Fragment isoliert und mit dem p290 SpeI-EcoRV Vektorteil ligiert. Das erhaltene Plasmid, welches die Polyklonierstelle in umgekehrter Orientierung als in pAHygCMV1 enthält, wurde pAHygCMV2 benannt (Fig. 13).

Die vollständige Nukleotidsequenz des Plasmids pAHygCMV1 ist in SEQ ID NO:36 wiedergegeben.

Die Abschnitte auf dem Plasmid pAHygCMV1 (angegeben in der Numerierung der Basen) entsprechen folgenden

Sequenzen:

1 - 767	CMV Promoter
768 - 785	T7 Promoter
794 - 854	Polyklonierstelle
854 - 1552	SV40 t Intron und poly-
	Adenylierungssignale
1553 - 1736	5' nicht kodierende Region des Hamster
	DHFR Gens
1737 - 2261	EBV ori P Teilsequenz
2262 - 2856	HSV Thymidin Kinase3' nicht kodierende
	Region mit poly-Adenylierungssignal
2857 - 3912	Hygromycin B Phosphotransferase Gen
3913 - 4161	HSV Thymidin Kinase Promoter
4162 - 6531	pBR322 Vektor Teil
6532 - 6623	Linkersequenzen entstanden aus diversen
	Kloniervorgängen, teilweise von plink322
	(Maniatis et al. 1982)

Die Nukleotidsequenz des Plasmids pAHygCMV2 ist in SEQ ID NO:37 wiedergegeben. Sie unterscheidet sich von pAHygCMV1 nur im Bereich der Polyklonierstelle; das Cytosin an Position 856 in pAHygCMV2 entspricht Cytosin an Position 849 in pAHygCMV1.

Beispiel 2

Konstruktion von Reporterplasmiden mit durch Phorbolester (TPA) induzierbaren Elementen (TRE-Sensor-DNA)

Klonierung und Deletionsanalyse von 1.3 kb der 5'-flankierenden Region des humanen Gens für das Interzelluläre Adhesionsmolekül ICAM-1 haben ergeben, daß dieses Fragment i) in der Lungenadenokarzinom-Zellinie A549 (ATCC CCL 185) durch TPA induziert,

jedoch nicht durch Forskolin aktiviert werden kann, und ii) ein TPA Response Element (TRE) mit der DNA Sequenz TGATTCA enthält (Voraberger et al., 1991). Das 1.3 kb lange ICAM-1 Fragment, bzw. Oligonukleotide, die drei TRE-Elemente in Tandem-Orientierung enthalten, wurde daher zur Konstruktion von Vektoren verwendet, in denen das Luciferase-Gen durch TPA induziert werden kann.

a) Herstellung des Plasmids pBHluc1.3

Das Plasmid pBHluc1.3 (Fig. 14) enthält die 1.3 kb lange Regulationsregion des ICAM-1 Gens, die dem Luciferase-Gen vorgeschaltet ist. Seine Herstellung wurde von Voraberger et al., 1991, beschrieben.

b) Herstellung des Plasmids pADneo(1.3ICAM)luci
(TRE-Sensor-DNA)

Aus dem Plasmid pADneo2BGluci (siehe Beispiel 1) wurde zuerst der ß-Globin-Promotor herausgeschnitten, indem das Plasmid mit den Restriktionsenzymen Sall und HindIII geschnitten, die DNA-Enden des Plasmids durch Zugabe aller 4 dNTPs und von Klenow-Enzym "blunt end" gemacht, und schließlich das Plasmid durch Zugabe von T4-DNA-Ligase religiert wurde. Dieses Plasmid ohne B-Globin-Promotor, genannt pADneo2luci, wurde anschließend mit NotI und KpnI geschnitten, das 1.3 kb lange ICAM-1 Fragment wurde aus dem Plasmid Bluescript KS (siehe Voraberger et al., 1991) ebenfalls mit NotI und KpnI herausgeschnitten und in pADneo2luci hineinligiert. Dieses Plasmid, das pADneo(1.3ICAM)luci genannt wurde (Fig. 15), enthält die Regulations- und Promotorregion von ICAM-1, vorgeschaltet dem Luciferase-Gen.

c) Herstellung des Plasmids pADneo(3TRE)BGluci
(TRE-Sensor-DNA)

Dieses Plasmid wurde durch Einsetzen von synthetischen Oligonukleotiden, kodierend für die Restriktionsstellen KpnI, BglII und XhoI, gefolgt von 3 hintereinanderliegenden TRE-Sequenzen, 5' zum B-Globin Promotor von Plasmid pADneo2BGluci hergestellt. Hierzu wurden die Oligonukleotide EBI-3677 (SEQ ID NO:18) (5'-GGCCGCAGGTACCAGATCTACTCGAGTGTAGACCGTGATTCAAGCT-TAGCTGTAGAC-3'), EBI-3671 (SEQ ID NO:19) (5'-GCTTGAATCACGGTCTACACTCGAGTAGATCTGGTACCTGC-3'), EBI-3678 (SEQ ID NO:20) (5'-TCGACTAAGCTTGAATCACGGTC-TACAGCTAAGCTTGAATCACGGTCTACAGCTAA-3') und EBI-3672 (SEQ ID NO:21) (5'-CGTGATTCAAGCTTAGCTGTAGACCGTGAT-TCAAGCTTAG-3') phosphoryliert und äquimolare Mengen der komplementären Oligonukleotide EBI-3677 und EBI-3671; und EBI-3678 und EBI-3672 aneinander angelagert, wie in Beispiel 1 beschrieben. Der Vektor pADneo2BGluci wurde mit NotI und SalI geschnitten, und äquimolare Mengen an geschnittenem Plasmid pADneo2BGluci, des Oligonukleotidpaares EBI-3677/3671 und des Oligonukleotidpaares EBI-3672/3678 wurden zusammengemischt und durch Zugabe von T4-DNA-Ligase miteinander ligiert. Daraus erhaltene Plasmide wurden der Sequenzanalyse unterworfen und ein Plasmid, das die gewünschten drei TRE-Sequenzen enthält, wurde pADneo(3TRE)BGluci genannt (Fig. 16).

d) Herstellung der Plasmide pADneo(nTREdx)BGluci

Diese Plasmide enthalten eine Anzahl von n TRE-Elementen, deren Abstand untereinander x Basen beträgt. Die Herstellung der Plasmide pADneo(3xTREd16)BGluci, pADneo(3xTREd21)BGluci, pADneo(3xTREd24)BGluci und pADneo(3xTREd34)BGluci unter Verwendung der folgenden Oligonukleotide erfolgte wie unter c) beschrieben:

EBI-3775 (SEQ ID NO:22) (5'-GGCCGCAGGTACCAGATCTAC-

TCGAGTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGTGTAGAC-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3671 (siehe oben), EBI-3776 (SEQ ID NO:23) (5'-TCGACCTTGAATCACGGTCTACACTAAGCTTG-AATCACGGTCTACACTAA-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3777 (SEQ ID NO:24) (5'-CGTGATTCAAGCTTAGTGTAG-ACCGTGATTCAAGG-3') für pADneo(3xTREd16)BGluci;

EBI-3771 (SEQU ID NO:25) (5'-GGCCGCAGGTACCAG-ATCTACTCGAGTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGCCTG-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3671 (siehe oben), EBI-3772 (SEQ OD NO:26) (5'-TCGACTAAGCTTGAATCACGGTC-TACACCAGGCTAAGCTTGAATCACGGTCTACACCAGGCTAA-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3774 (SEQ ID NO:27) (5'-GTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGGTGTAGACCG-TGATTCAAGCTTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTGATTAGCCTTAGCCTGATTA

EBI-3780 (SEQ ID NO:28) (5'-GGCCGCAGGTACCAG-ATCTACTCGAGTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGCCTGGCGGTGTAGAC-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3778 (SEQ ID NO:29) (5'-CCAGGCTAAGCTTGAATCACGGTCTACACTCGAGTAGATCTGGTACCTGC-3'), EBI-3779 (SEQ ID NO:30) (5'-CGTGATTCAAGCTTA-GCCTGGCGGTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGCCTG-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3781 (SEQ ID NO:31) (5'-TCGACAGGCTAAGCTTGAATCACGGTCTACACCGCCAGGCTAAGCTTGAA-TCACGGTCTACACCGCCAGGCTAAGCTTGAA-TCACGGTCTACACCG-3') für pADneo(3xTREd24)BGluci;

EBI-3786 (SEQ ID NO:32) (5'-GGCCGCAGGTACCAGATC-TACTCGAGTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGCCTGGCCGGTTAGCG-CGGTGTAGACC-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3782 (SEQ ID NO:33) (5'-CGCGCTAACCGGCCAGGCTAAGCTTGAATC-ACGGTCTACACTCGAGTAGATCTGGTACCTGC-3'), EBI-3790 (SEQ ID NO:34) (5'-TCGACAGGCTAAGCTTGAATCACGGTC-TACACCGGCCTAACCGGCCAGGCTAAGCTTGAATCACGGTC-TACACCGGCCTAACCGGCCAGGCTAAGCTTGAATCACGGTCTACAC-3') und Komplement-Oligonukleotid EBI-3791 (SEQ ID NO:35) (5'-CGTGATTCAAGCTTAGCCTGGCCGGTTAGCGCGGTGTAGACCGTGATTCAAGCTTAGCCTG-3') für pADneo(3xTREd34)BGluci.

Um die entsprechenden Plasmide mit 6 TRE-Elementen zu erhalten, wurden die jeweiligen Plasmide mit 3 TRE-Elementen mit NotI und XhoI geschnitten und die entsprechenden Oligonukleotide nochmals hineinligiert. Bedingt durch die Konstruktion der Oligonukleotide ergibt sich dadurch eine Verdopplung der TRE-Elemente mit den entsprechenden Abständen. Die erhaltenen Plasmide wurden pADneo(6xTREd16)BGluci, pADneo(6xTREd21)BGluci, pADneo(6xTREd24)BGluci und pADneo(6xTREd34)BGluci genannt.

Beispiel 3:

Klonierung von G-Protein gekoppelten Rezeptoren und Herstellung von Expressionsplasmiden (Rezeptor-DNA)

Die cDNA des interessierenden humanen 5-HT2-Rezeptors wurde durch Screenen einer cDNA-Bank erhalten und in die Expressionsvektoren pAD-CMV1 bzw. pAD-CMV2 (EP-A 393 438) hineinkloniert.

a) Isolierung eines Klons, enthaltend die für den humanen 5-HT2-Rezeptor kodierende Sequenz

Durch Homologiescreenen einer humanen Hippocampus cDNA Bank im Lambda ZAP Vektor (Stratagene 936205) mit einem Klon, enthaltend die Ratten-5-HT2-Rezeptorsequenz (Julius et al., 1990, Pritchett et al., 1988), wurde ein Klon isoliert und das Insert, enthalten im Plasmid pBluescript SK, sequenziert. Die erhaltene DNA- und die abgeleitete Aminosäuresequenz sind in SEQ ID NO:1 und SEQ ID NO:2 angegeben. Der Vergleich der Aminosäuresequenz des humanen 5-HT2-Rezeptors mit der publizierten Aminosäuresequenz des Ratten 5-HT2-

Rezeptors (Julius et al., 1990) ergab eine Übereinstimmung der beiden Aminosäuresequenzen von 90 %.

b) Subklonierung der 5-HT2-Rezeptorsequenz in den Expressionsvektor pAD-CMV2

Der Expressionsvektor pAD-CMV2 wurde mit EcoRI geschnitten, die DNA-Enden durch Zugabe aller-4 dNTPs und von Klenow-Enzym "blunt end" gemacht, und der Vektor danach mit BamHI geschnitten. In diesen Vektor wurde die mit SmaI und BamHI aus dem Plasmid pBluescript herausgeschnittene 5-HT2-Rezeptorsequenz hineinligiert, und ein so erhaltener Klon wurde pAD-CMV2-5HT2 genannt (Fig. 17).

c) Klc...erung der Dopamin-Dl-Rezeptor-Sequenz in den Expressionsvektor pAD-CMV2

Plasmid pHD₁-Gem, das ein 3 kb EcoRI-SacI Fragment der humanen Dopamin-D1-Rezeptor-Sequenz in pGEM Blue Plasmid Vektor (Promega) enthält (Zhou et al., 1990), wurde mit EcoRI und BamHI doppelt geschnitten und das 3 kb DNA-Insert isoliert. Expressionsplasmid pAD-CMV2 (EP-A 393 438) wurde mit EcoRI und BamHI doppelt geschnitten und das 3 kb D1-Rezeptor-Fragment gerichtet kloniert, sodaß die Transkription des Dopamin-D1-Rezeptors unter der Kontrolle des Cytomegalovirus (CMV) Promotor/Enhancer Elements steht. Das erhaltene Plasmid wurde pAD-CMV2:D1 benannt (Fig. 18).

d) Subklonierung der NK2- bzw. der 5HT2-Rezeptorsequenz in den Expressionsvektor pAHygCMV1

Die cDNA des humanen NK2-Rezeptors wurde mit Hilfe der Restriktionsenzyme Sall und Notl aus dem Plasmid

pBluescript-NK2, das die NK2-Rezeptor cDNA im Plasmid Vektor pBluescript SK+ (Stratagene) enthält (Gerard et al., 1990), herausgeschnitten und in den Expressionsvektor pAHygCMV1 (s. Beispiel 1 h)) kloniert und das dadurch entstandene Plasmid pAHyg-NK2 genannt (Fig. 19A).

Die 5HT2-Rezeptorsequenz wurde als XbaI-ClaI Fragment aus dem oben beschriebenen Vektor pAD-CMV2-5HT2 herausgeschnitten und in den Vektor pAHygCMV2 (s. Beispiel 1h) kloniert. Das so erhaltene Konstrukt wurde pAHyg-5HT2 genannt (Fig.19B).

Beispiel 4:

Induktion von TRE-Sensor-DNA durch TPA in drei verschiedenen Prätestzellinien

Es wurden folgende Zellinien mit TRE-Sensor-DNA (pBHluc1.3) transient transfiziert: die humane Lungenkarzinom-Zellinie A549 (ATCC CCL 185), die humane Cervixkarzinom-Zellinie HeLa (ATCC CCL 2) und die Affennieren-Zellinie COS-7 (ATCC CRL 1651), wobei A549- und COS-7 Zellen in RPMI-1640 Medium (Gibco) und HeLa Zellen in MEM Medium mit Earle's BSS (Gibco) jeweils mit 10 % hitzeinaktiviertem fötalem Kälberserum (FCS) angesetzt und bei 37°C in 5 % CO₂ inkubiert wurden. Etwa 1x107 Zellen pro Transfektion wurden mit Trypsin von der Oberfläche der Kulturschale gelöst und 5 min bei 1200 UpM bei Raumtemperatur abzentrifugiert (Heraeus Minifuge), einmal mit 5 ml serumfreiem Medium gewaschen, 5 min bei 1200 UpM zentrifugiert und in 1 ml serumfreiem Medium suspendiert. Anschließend wurden die Zellen mit 250 µg/ml DEAE-Dextran, 5 µg Plasmid DNA und 50 μg/ml Chloroquin versetzt, 30 min bei 37°C inkubiert, einmal mit Medium ohne FCS gewaschen und mit 10 ml frischem serumhaltigen Medium bei 37°C über Nacht

inkubiert. Danach wurde das Medium gewechselt, und nach 4 h wurden die Zellen induziert, und zwar entweder mit 10 ng TPA/ml Medium oder mit 20 µM Forskolin. Nach weiteren 18 h wurden die Zellen mit PBS gewaschen, mit einem Gummischaber von der Petrischale gelöst und 5 min bei 1200 UpM bei Raumtemperatur abzentrifugiert (Heraeus Minifuge). Die Zellen wurden durch Zugabe von 100 µl Lysierpuffer (1 % Triton X-100, 25 mM Glycylglycin pH 7.8, 15 mM MgSO4, 4 mM EDTA und 1 mM DDT) lysiert, das Lysat 5 min zentrifugiert und der Überstand in ein neues Röhrchen überführt. Der Luciferase-Assay (De Wet et al., 1985) wurde durchgeführt, indem 30 µl vom Überstand zu 350 µl Assay-Puffer (25 mM Glycylglycin pH 7.8, 5 mM ATP, 15 mM MgSO4) zugegeben, das Röhrchen in das Luminometer Lumat 9501 (Berthold) gestellt und die Reaktion durch Injektion von 300 pl Injektionspuffer (0.2 mM Luciferin, 20 mM Glycylglycin pH 7.8) gestartet wurde. Die Meßzeit der Lichtemission betrug 10 sec.

a) Induktion von pBHluc1.3 durch TPA, aber nicht durch Forskolin

Die Zellinien A549, HeLa und COS-7 wurden durch Zugabe von Plasmid pBHlucl.3 transient transfiziert, wie oben beschrieben, und durch Zugabe von TPA induziert. Als negative Kontrolle dienten Zellen, die nur transfiziert, aber nicht induziert wurden. Nach der angegebenen Inkubationszeit wurden die Zellen lysiert und der Luciferase-Assay durchgeführt. Das Ergebnis des Experiments ist in Fig. 20 zu sehen und zeigt, daß Plasmid pBHlucl.3 in den getesteten Zellen mehr als 10-fach induzierbar ist. Voraberger et al., 1991, haben gezeigt, Jaß dieses Konstrukt in A549 Zellen nicht durch Forskolin induziert werden kann. Um dieses Ergebnis auch für HeLa und COS-7 Zellen zu verifizieren, wurden diese Zellen in einem weiteren

Experiment wieder mit pBHlucl.3 transfiziert und entweder mit TPA oder mit Forskolin induziert, wobei wieder nicht-induzierte Zellen als Kontrolle dienten. Als Ergebnis dieser Versuche konnte auch für HeLa und COS-7 Zellen gezeigt werden, daß diese zwar durch TPA, aber nicht durch Forskolin induzierbar sind, wie in den Fig. 21A und 21B zu sehen ist.

b) Induktion von pADneo(3TRE)BGluci durch TPA, aber nicht durch Forskolin

Die Zellinien A549, HeLa und COS-7 wurden durch Zugabe von Plasmid pADneo(3TRE)BGluci transient transfiziert und durch Zugabe von TPA oder Forskolin induziert. Als negative Kontrolle dienten wieder Zellen, die nur transfiziert, aber nicht induziert worden waren. Nach der angegebenen Inkubationszeit wurden die Zellen lysiert und der Luciferase-Assay durchgeführt. Das Ergebnis des Experiments ist in Fig. 22 zu sehen und zeigt, daß auch dieser Vektor, der nur die TRE-Elemente des ICAM-1 Gens enthält, in den getesteten Zellen durch TPA, nicht aber durch Forskolin induzierbar ist.

c) Induktion der Plasmide pADneo(nTREdx)BGluci durch TPA, aber nicht durch Forskolin

Die Zellinien COS-7 und A549 wurden durch Zugabe von Plasmid pADneo(3xTREd16)BGluci, pADneo(3xTREd21)BGluci,

pADneo(3xTREd16)BGluci, pADneo(3xTREd34)BGluci, pADneo(6xTREd16)BGluci, pADneo(6xTREd21)BGluci, pADneo(6xTREd24)BGluci oder pADneo(6xTREd34)BGluci transient transfiziert und durch Zugabe von TPA oder Forskolin induziert. Als negative Kontrolle dienten wieder Zellen, die nur transfiziert, aber nicht induziert wurden. Nach der angegebenen Inkubationszeit wurden die Zellen lysiert und der Luciferase-Assay durchgeführt. Das Ergebnis des Experiments ist in Fig. 23A und 23B zu sehen und zeigt, daß i) die Induktion mit TPA für die Konstruktionen mit 6 TRE-Elementen höher ist als für die Konstruktionen mit 3 TRE-Elementen (keine der Konstruktionen ist mit Forskolin induzierbar), und ii) die Induktion mit TPA für die Konstruktionen mit 6 TRE-Elementen bei geringerem Abstand der TRE-Elemente höher ist als bei größerem Abstand der TRE-Elemente.

Beispiel 5

Rezeptor-vermittelte Induktion der TRE-Sensor-DNA

Um zeigen zu können, daß mit TPA induzierbare Sensor-DNA auch dann induziert werden kann, wenn die Zellinie einen Rezeptor an der Oberfläche exprimiert, der über G-Proteine an das Phospholipase C-Effektor-System gekoppelt ist, und ein rezeptorspezifischer Agonist zu einem geeigneten Zeitpunkt zugegeben wird, wurden COS-7 Zellen mit TRE-Sensor-DNA und Rezeptor-DNA cotransfiziert. Die Verwendung von COS-7 Zellen und einer Rezeptor-DNA, die den SV40-Replikationsursprung enthält, ermöglichte die autonome Replikation der Rezeptor-DNA zu hohen Kopienzahlen und damit hohe Raten für die transiente Expression des Rezeptors auf der Zelloberfläche. Die Co-Transfektion erfolgte nach der in Beispiel 4 beschriebenen DEAE-Dextran-Methode mit dem Unterschied, daß je 5 μg TRE-Sensor-DNA und Rezeptor-DNA transfiziert wurden. In dieser Versuchsreihe wurden, nach Inkubation über Nacht und Wechseln des Mediums, in parallelen Experimenten entweder rezeptorspezifische Agonisten, oder Agonist und kompetitiver Antagonist, oder TPA als positive Kontrolle zugegeben. Als negative Kontrolle dienten

wieder nicht-induzierte Zellen. Nach 18-stündiger Inkubationszeit wurden die Zellen lysiert und der Luciferase-Assay durchgeführt, wie in Beispiel 4 beschrieben.

a) Induktion von pADneo(3TRE)BGluci durch Bindung einer agonistisch wirkenden Substanz an den muskarinischen M3-Rezeptor

COS-7 Zellen wurden durch Zugabe von Sensor-DNA pADneo(3TRE)BGluci und von Rezeptor-DNA pCD-M3 (Buckley et al., 1989), die die Sequenz des humanen muskarinischen M3-Rezeptors im Okayama/Berg pCD Expressionsvektor (Okayama und Berg, 1983) enthält, co-transfiziert. Die Induktion erfolgte mit i) 10 ng/ml TPA (Sigma P8139), ii) 1 mM Carbachol (Sigma, C4382), iii) 1 mM Carbachol und 10 µM Atropin (Sigma A0132), und iv) 1 mM Carbachol und 20 μM Atropin. Das Ergebnis des Luciferase-Assays nach Inkubation und Lyse der Zellen ist in Fig. 24 zu sehen und zeigt, daß die Expression der Luciferase sowohl durch TPA als auch durch Carbachol, einen Agonisten für den muskarinischen Rezeptor, induziert wird. Die durch den Agonisten vermittelte Induktion wird durch gleichzeitige Zugabe des selektiven Antagonisten Atropin verhindert.

b) Induktion von pBHlucl.3, aber nicht von pADneo2-C6-BGL durch Bindung einer agonistisch wirkenden Substanz an den Serotonin-5-HT2-Rezeptor

COS-7 Zellen wurden durch Zugabe von Sensor-DNA pBHluc1.3 und von Rezeptor-DNA pAD-CMV2-5HT2, die die Sequenz des humanen 5HT2-Rezeptors im Expressionsvektor pAD-CMV2 (siehe Beispiel 3) enthält, co-transfiziert. Die Induktion erfolgte mit i) 10 ng/ml Medium TPA (Sigma P8139), ii) 10 μ M α -Methylserotonin-Maleat (RBI Research Biochemicals Incorporated M-110), und iii) 10 μ M α -Methylserotonin-Maleat und

10 μM Ketanserin-Tartrat (RBI S-006). Das Ergebnis des Luciferase-Assays nach Inkubation und Lyse der Zellen ist in Fig. 25A) zu sehen und zeigt, daß die Expression der Luciferase sowohl durch TPA als auch durch α -Methylserotonin-Maleat, einen Agonisten für den 5-HT2-Rezeptor, induziert wird. Die durch den Agonisten vermittelte Induktion wird durch gleichzeitige Zugabe des selektiven Antagonisten Ketanserin-Tartrat verhindert. In einem parallelen Experiment wurden COS-7 Zellen durch Zugabe von Sensor-DNA pADneo2-C6-BGL, die 6 CRE-Elemente enthält, und von Rezeptor-DNA pAD-CMV2-5HT2 co-transfiziert. Die Induktion erfolgte mit i) 20 µM Forskolin (Sigma P8139), ii) 10 μ M α -Methylserotonin-Maleat (RBI M-110), und iii) 10 μ M α -Methylserotonin-Maleat und 10 μM Ketanserin-Tartrat (RBI S-006). Das Ergebnis des Luciferase-Assays nach Inkubation und Lyse der Zellen ist in Fig. 25B) zu sehen und zeigt, daß die Expression der Luciferase zwar durch Forskolin, aber nicht durch den 5-HT2-Rezeptor-Agonisten α-Methylserotonin-Maleat induziert wird. Aus obigen Ergebnissen folgt, daß 5-HT2-Rezeptor-abhängig selektiv nur Regulationselemente aktiviert werden, die auf IP3/DAG ansprechen (TRE), aber keine Regulationselemente, die auf cAMP ansprechen (CRE).

c) Induktion von pADneo2-C6-BGL, aber nicht von pBHluc1.3 durch Bindung einer agonistisch wirkenden Substanz an den Dopamin-D1-Rezeptor

COS-7 Zellen wurden durch Zugabe von Sensor-DNA pBHlucl.3 und von Rezeptor-DNA pAD-CMV2-D1, die die Sequenz des humanen Dopamin-D1-Rezeptors im Expressionsvektor pAD-CMV2 (siehe Beispiel 3) enthält, co-transfiziert. Die Induktion erfolgte mit i) 10 ng/ml TPA (Sigma P8139), ii) 20 µM Forskolin (Sigma P8139), iii) 1 µM Apomorphin (RBI D-004), und iv)

1 μM Apomorphin und 1 μM SCH23390 (RBI D-054). Das Ergebnis des Luciferase-Assays nach Inkubation und Lyse der Zellen ist in Fig. 26A) zu sehen und zeigt, daß die Expression des Luciferase-Gens zwar durch TPA, aber nicht durch Apomorphin, einen Agonisten für den D1-Rezeptor, induziert wird. In einem parallelen Experiment wurden COS-7 Zellen durch Zugabe von Sensor-DNA pADneo2-C6-BGL, die 6 CRE-Elemente enthält, und von Rezeptor-DNA pAD-CMV2-D1 co-transfiziert und induziert. Das Ergebnis des Luciferase-Assays nach Inkubation und Lyse der Zellen ist in Fig. 26B) zu sehen und zeigt, daß die Expression der Luciferase sowohl durch Forskolin als auch durch Apomorphin induziert wird. Die durch den Agonisten vermittelte Induktion wird durch gleichzeitige Zugabe des selektiven Antagonisten SCH23390 verhindert. Aus obigen Ergebnissen folgt, daß der Dopamin-D1-Rezeptor selektiv nur Regulationselemente aktiviert, die auf das Adenylatzyklase-Signaltransduktionssystem ansprechen (CRE), aber keine Regulationselemente, die auf das Phospholipase C-Signaltransduktionssystem ansprechen (TRE).

Beispiel 6

a) Entwicklung von rekombinanten A549 Zellinien, die Luciferase in Abhängigkeit von der intrazellulären IP_3/DAG Konzentration exprimieren (TRE-Zellinien)

Die TRE-Sensor-DNA pBHlucl.3 hatte sich in transienten Transfektionsversuchen in der Zellinie A549 mehr als 10fach durch Zugabe von TPA induzieren lassen.

(Beisricl 4a). Zur Herstellung einer stabilen (Prä-)Test-Zellinie für Substanzen, die durch direkte oder rezeptor-vermittelte Modulation des IP3/DAG-Signaltransduktionsweges die Expression des Luciferase-

Gens beeinflussen, wurden A549 Zellen gleichzeitig mit dem Plasmid pBHluc1.3 und dem Selektionsplasmid pRSVneo durch Elektroporation wie folgt transfiziert: Die Zellen wurden nach Entfernung des Mediums mit Hilfe einer Trypsin/PBS-Lösung von der Oberfläche gelöst, in Medium suspendiert und 5 min bei 250xg sedimentiert. Die Zellen wurden in serumfreiem RPMI-1640 Medium (Gibco) gewaschen, wiederum abzentrifugiert und in einer Dichte von 1.25 x 107 Zellen/ml in serumfreiem RPMI-1640 resuspendiert. 0.8 ml Zellsuspension wurde mit 20 µg pBHluc1.3 und 2 µg pRSVneo versetzt. Beide Plasmide waren zuvor mit BamHI linearisiert worden. Die Transfektion wurde mit dem PG200 Progenetor II Elektroporationsgerät (Hoefer Scientific Instr.) mit einem einzelnen Strompuls von 270 V, 1080 μF , 1000 msec durchgeführt. Anschließend wurden die Zellen in RPMI-1640 Medium, versetzt mit 10% fötalem Kälberserum, verdünnt und mit einer Dichte von 2-5 x 105 Zellen pro 90 mm Kulturschale ausgesät. Vom Tag nach der Transfektion an wurden die Zellen in Selektionsmedium (RPMI-1640, angereichert mit 10% dialysiertem fötalem Kälberserum, Na-Penicillin G (100 Einheiten/ml), Streptomycin (50 Einheiten/ml) und 800 µg/ml Geneticin (G-418, Gibco-BRL)) gezüchtet.

15-20 Tage nach der Transfektion wurden einzelne Zellklone in Mikrotiterplatten mit 96 Vertiefungen überführt und weitergezüchtet. G-418 - resistente Klone wurden auf die Induzierbarkeit der Luciferaseexpression durch Zugabe von TPA getestet. Ungefähr 40000 Zellen jedes Klons wurden in 6facher Ausfertigung in 200 μl pro Vertiefung in einer lichtundurchlässigen, gewebekulturbeschichteten Mikrotiterplatte mit 96 Vertiefungen (Microlite™, Dynatech Laboratories) ausgesät und über Nacht bei 37°C inkubiert. Jeweils drei Ansätze wurden mit 10ng TPA/ml behandelt und

aufwies.

weitere 8h inkubiert. Anschließend wurde das Medium entfernt und die Zellen zweimal mit PBS gewaschen. Die Zellen wurden in 150 µl Lyse-Puffer (25mM Tricine, 0.5 mM EDTA, 0.54 mM Natriumtripolyphosphat, 6.5 mM DTT, 16.3 mM MgSO₄.7H₂O, 0.1% Triton X-100, 1.2 mM ATP, 0.05 mM Luciferin; pH7.8) pro Ansatz aufgenommen und die Luciferaseaktivität in einem 96well Luminometer (ML-1000, Dynatech) gemessen.
Zellklon A20 wurde für weitere Experimente ausgewählt, weil er einen meßbaren Basiswert an Luciferaseaktivität sowie eine 15-20fache Induzierbarkeit durch TPA

b) Entwicklung von rekombinanten A549 Test-Zellinien, die Luciferase in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Neurokinin 2-Rezeptors exprimieren

Dieses Beispiel zeigt die Herstellung einer Test-Zellinie für den humanen Neurokinin 2 (NK2)-Rezeptor, der an den Phospholipase C-Signaltransduktionsweg gekoppelt ist. Diese Test-Zellinie ermöglicht über die Messung der Luciferaseaktivität die Identifizierung von Substanzen, die rezeptorabhängig die intrazelluläre IP3/DAG Konzentrationen modulieren.

Die Prä-Test-Zellinie A20 wurde, wie unter a) beschrieben, durch Elektroporation mit dem Plasmid pAHyg-NK2, das zuvor mit BglII linearisiert worden war, transfiziert. Vom Tag nach der Transfektion an wurden die Zellen in Selektionsmedium, wie für die Zellinie A20 verwendet und zusätzlich angereichert mit 150 µg/ml Hygromycin B (Sigma), gezüchtet. Einzelklone wurden wie unter a) beschrieben auf Induzierbarkeit der Luciferaseaktivität getestet. In diesem Fall wurde jedoch Neurokinin A (1 µM, Sigma) anstelle von TPA als Induktor verwendet. Klon A20/NK2-122 zeigte in

wiederholten Experimenten eine 5-7fache Induktion der Luciferaseaktivität nach Aktivierung des Neurokinin 2-Rezeptors.

Wie in Fig. 27 gezeigt, wird in der Prä-Test-Zellinie A20 und ebenso in der NK2-Test-Zellinie A20/NK2-122 die Expression der Luciferase nur über den IP3/DAG-Signaltransduktionsweg erhöht, nicht jedoch durch Erhöhung der intrazellulären cAMP Konzentration. Während in beiden Zellinien die Luciferaseaktivität durch TPA dosis-abhängig bis maximal etwa 18fach induzierbar war, bewirkte Forskolin (Stimulator der Adenylatzyklase) keine Induktion der Luciferaseaktivität.

Die Kinetik der Luciferase-Induktion mittels des NK2spezifischen Agonisten NKA GR64349 (1µM, Neosystem
S.A.) in der Test-Zellinie A20/NK2-122 ist in Fig. 28
gezeigt. Die maximale Luciferaseaktivierung wurde nach
einer Induktionszeit von 7-8h gemessen. In der Zellinie
A20 ließ sich dagegen die Luciferaseaktivität nicht
durch Zugabe des NK2-Agonisten GR64349 induzieren. Das
bedeutet, daß die Prä-Test-Zellinie A20 keine endogenen
NK2-Rezeptormoleküle enthält und somit eine geeignete
Kontroll-Zellinie für die NK2-Test-Zellinie ist.

Fig. 29A zeigt die Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Neurokinin 2-Rezeptors durch Neurokinine. Die relative Wirksamkeit der Neurokinine (Sigma), NKA > Neuromedin K (NMK) > Substanz P (SP), in der Zellinie A20/NK2-122 stimmt überein mit bereits in der Literatur beschriebenen Daten aus Rezeptor-Bindungsstudien. Die Zellinie A20 ließ sich durch keines der drei Neurokinine induzieren, das heißt, daß sie keinen der Neurokinin-Rezeptoren endogen enthält.

Die dosis-abhängige Wirkung einer Reihe von Agonisten, die für jeweils einen der drei Neurokinin-Rezeptoren spezifisch sind: NK1: GR73632 (Neosystem S.A.), BIIC 1230 ([B-Ala4,Sar9,Met(O2)11]SP(4-11)); NK2: GR64349 (Neosystem S.A.), BIIC 1219 ([B-Ala8]NKA(4-10)); NK3: [MePhe7]NMK (Bachem Feinchemikalien AG), ist in Fig. 29B abgebildet.

Die agonistische Wirkung von Neurokinin A in der Zellinie A20/NK2-122 konnte durch Zugabe von NK2-spezifischen Antagonisten (GR83074, GR87389, GR94800, Neosystem S.A.) inhibiert werden (Fig. 30). Dazu wurden die Zellen gleichzeitig mit einer konstanten Menge Neurokinin A (50 nM) und ansteigenden Mengen Antagonist behandelt. NK1-spezifische Antagonisten, (d.h.BIBO 2020 (±cis-3-(2-methoxybenzylamino)-2-benzhydrylquinuclidine), P7492 (Peninsula Lab.)) oder NK3-spezifische Antagonisten (H-9290, Bachem Feinchemikalien AG) waren hingegen erst bei höheren Konzentrationen wirksam (P7492 > BIBO 2020 > H-9290).

c) Entwicklung von A549 Zellinien, die Luciferase in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen 5HT2-Rezeptors exprimieren

Der humane 5HT2-Rezeptor ist ebenfalls ein Beispiel eines an den Phospholipase C-Signaltransduktionsweg gekoppelten Rezeptors. Die TRE-Zellinie A20 eignet sich daher auch in diesem Fall als Ausgangszellinie zur Etablierung einer Test-Zellinie zur Auffindung von Substanzen, die die Aktivität des 5HT2-Rezeptors modulieren.

Das Plasmid pAHyg-5HT2, linearisiert mit BglII, wurde dazu wie zuvor unter a) beschrieben, durch Elektroporation in die Zellinie A20 transfiziert und in Selektionsmedium gezüchtet. Hygromycin B-resistente Zellklone wurden auf Induzierbarkeit der Luciferaseaktivität nach Zugabe des 5HT2-spezifischen Agonisten α -Methylserotonin-Maleat (10 μ M, Research Biochemicals Inc.) getestet, und der Klon A20/5HT2-11, in dem eine 4-5fache Induktion gemessen wurde, für weitere Experimente ausgewählt.

Die Kinetik der Luciferase-Induktion mittels Serotonin (1 µM) in der Test-Zellinie A20/5HT2-11 ist in Fig. 31 gezeigt. Wie in Fig. 28 steigt die Luciferaseaktivität bis zu einer Induktionszeit von 6 h kontinuierlich an. Eine Induktionszeit von 6 bis 8 h ist daher ausreichend zum Testen von agonistisch bzw. antagonistisch wirkenden Substanzen. In der Zellinie A20 ließ sich die Luciferaseaktivität nicht durch Zugabe von Serotonin induzieren. Das bedeutet, daß die Prä-Test-Zellinie A20 keine endogenen 5HT2-Rezeptormoleküle enthält und somit eine geeignete Kontroll-Zellinie für die 5HT2-Test-Zellinie ist.

Fig. 32A zeigt die Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen 5HT2-Rezeptors durch Agonisten. Wie erwartet sind die Dosis-Wirkungskurven selektiv für Serotonin und den 5HT2-Rezeptor Agonisten Serotonin-Maleat im Gegensatz zu den 5HT1A-Rezeptor Agonisten 8OH-DPAT (Research Biochemicals Inc.) und Buspirone.

Die agonistische Wirkung von Serotonin in der Zellinie A20/5HT2-11 konnte durch Zugabe der 5HT2-spezifischen Antagonisten Spiperone bzw Mianserine (Research Biochemicals Inc.) inhibiert werden (Fig. 32B). Dazu wurden die Zellen gleichzeitig mit einer konstanten Menge Serotonin (1 μ M) und ansteigenden Mengen Antagonist behandelt.

Beispiel 7

a) Entwicklung von rekombinanten "Chinese hamster ovary (CHO)"-Zellinien, die Luciferase in Abhängigkeit von der intrazellulären cAMP-Konzentration exprimieren (CRE-Zellinien)

Für die Herstellung von (Prä)-Testzellen zur Untersuchung von Substanzen, die den intrazellulären cAMP Spiegel direkt oder durch Wechselwirkung mit Rezeptormolekülen indirekt beeinflussen, wurde die "Chinese hamster ovary" Zellinie CHO-DXB11 (Urlaub und Chasin, 1980) mit der Sensor-DNA pADneo2-C6-BGL transfiziert.

Die parentale Zellinie CHO-DXB11 wurde in Roswell Park Memorial Institute (RPMI) Medium 1640 (Gibco), supplementiert mit 10 % fötalem Rinderserum (Sebak), Hypoxanthin (100 µM), Thymidin (16 µM), Natrium-Penicillin G (100 Einheiten/ml), und Streptomycin (50 Einheiten/ml), gezüchtet. Einen Tag vor der Transfektion wurden die Zellen in frischem Medium angesetzt.

Die Transfektion mittels Elektroporation wurde wie folgt durchgeführt: Die Zellen wurden nach Entfernen des Mediums mit Hilfe einer Trypsin/PBS-Lösung von der Oberfläche gelöst, in Medium suspendiert und 5 min bei 250x g pelletiert. Die Zellen wurden in HBS (10 mM HEPES pH 7.4, 150 mM NaCl) gewaschen und durch Zentrifugation pelletiert. Die Zellen wurden in einer Dichte von 1 x 107 Zellen/ml in HBS suspendiert.

0.8 ml Zellsuspension wurde mit 20 µg DNA des mit Scal linearisierten Plasmids pADneo2-C6-BGL versetzt und in eine Elektroporationsküvette überführt. Die

Transfektion wurde mit dem PG200 Progenetor II Elektroporationsgerät (Hoefer Scientific Instruments, San Francisco, CA) mit einem einzelnen Strompuls von 320 V, 1080 μF, 1000 msec durchgeführt. Nach der Elektroporation wurden die Zellen im oben genannten Medium verdünnt, 20.000 Zellen pro 90 mm Kulturschale ausgesät und über Nacht bei 37°C inkubiert. Vom Tag nach der Transfektion an wurden die Zellen mit Selektionsmedium (RPMI 1640 Medium supplementiert mit 10 % fötalem Rinderserum, Hyroxanthin (100 μM), Thymidin (16 μM), Natrium-Pe...cillin G (100 Einheiten/ml), und Streptomycin (50 Einheiten/ml), 700 μg/ml Geneticin (G-418, Gibco-BRL) gezüchtet und im folgenden visuell auf Zellwachstum überprüft.

Sieben bis 10 Tage nach der Transfektion wurden einzelne entstandene Zellklone in Zellkultur-Platten mit 24 Vertiefungen überführt und nachfolgend weitergezüchtet. 25 isolierte G-418 resistente Zellklone wurden auf die Induzierbarkeit der Luciferaseexpression durch Aktivierung der Adenylatzyklase getestet.

Ungefähr 300.000 Zellen jedes Klons wurden in vierfacher Ausfertigung in je eine Vertiefung einer Zellkultur-Platte mit 6 Vertiefungen ausgesät und 24 h bei 37°C inkubiert. Jeweils zwei Ansätze wurden mit 20 µM Forskolin behandelt und weitere 5 h bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde das Medium von allen Zellen entfernt und die Zellen mit PBS gewaschen. Die Zellen wurden mit 1 % Triton X-100 lysiert und die Luciferaseaktivität in einem Berthold Lumat LB9501 Luminometer bestimmt (Brasier et al., 1989). Zellklon C6-13 wurde für weitere Experimente ausgewählt, weil dieser den höchsten Basiswert an Luciferaseaktivität bei gleichzeitig sehr hoher Induzierbarkeit durch

Forskolin aufwies.

Zellen der Zellinie CHO C6-13 wurden 3 h lang mit verschiedenen Substanzen, die die intrazelluläre Konzentrationen von cAMP oder von IP3/DAG ändern oder eine Konzentrationsänderung vortäuschen, sowie mit Rezeptor-spezifischen Agonisten behandelt, welche die genannten Signalübertragungsmechanismen beeinflussen. Wie in Fig. 33 gezeigt, wird in der Zellinie CHO C6-13 die Expression der Luciferase nur durch cAMP erhöhende Substanzen wie Forskolin (Stimulator der Adenylatzyklase), Dibutyryl-cAMP (membranpermeables cAMP-Derivat) und Isobutylmethylxanthin (IBMX, Phosphodiesterase-Inhibitor) erhöht. Phorbolester PMA, Ca2--Ionophor A23187, sowie agonistische Verbindungen für Dopamin-Rezeptoren (Apomorphin, Bromocryptin), muskarinische Acetylcholin-Rezeptoren (Carbachol) und Serotonin bewirkten keine signifikante Änderung der Luciferaseaktivität. Das bedeutet, daß die Luciferaseexpression in der Zellinie CHO C6-13 nur durch die Änderung der cAMP-Konzentration moduliert wird, nicht jedoch durch die Änderung der IP3/DAG-Konzentration, und weiters, daß die Zellen keine biologisch nachweisbaren cAMP stimulierenden Rezeptoren vom dopaminergen, muskarinischen oder Serotonin-Typ enthalten.

Die in Fig. 34 gezeigte Dosis-Wirkungskurve der transkriptionellen Aktivierung des Luciferase-Reportergens durch Forskolin-induzierte Erhöhung der cAMP-Konzentration ergibt maximale Induktion bei 20 µM Forskolin. Der Abfall der Luciferase-Induktion bei noch höheren Forskolinkonzentrationen dürfte auf toxische Effekte durch Forskolin selbst oder durch den überhöhten cAMP Spiegel zurückzuführen sein. Die Hemmung der Phosphodiesterase durch IBMX bewirkt einen

v rminderten Abbau des gebildeten cAMP und dadurch bei gleichzeitiger Aktivierung der Adenylatzyklase erhöhte cAMP Werte. Die maximale Induktion des Luciferase-Reportergens wurde durch IBMX-Behandlung nicht signifikant beeinflußt, was bedeutet, daß die maximale Aktivierung der Transkription bereits bei einer cAMP-Konzentration, bedingt durch 20 µM Forskolin, erreicht wird. Die Verschiebung der Dosis-Wirkungskurve mit IBMX um eine Größenordnung zu geringeren Forskolinkonzentrationen zeigt deutlich die Akkumulierung von cAMP durch Hemmung des für den Abbau verantwortlichen Enzyms.

Die in Fig. 35A gezeigte Kinetik der Luciferase-Induktion in Abhängigkeit der Forskolin-Dosis ergab, daß 60 min nach Stimulation mit Forskolin eine erhöhte Luciferaseaktivität nachgewiesen werden kann. Volle Induktion der Luciferaseexpression wird nach 2.5 h erreicht und ändert sich nicht bis 4 h nach Forskolin-Stimulierung. Obwohl die absolute Höhe der Luciferase-Induktion bis 2.5 h zunimmt, bleiben die ED₅₀-Werte nahezu unbeeinflußt von der Dauer der Forskolin-Behandlung (Fig. 35B).

b) Entwicklung von rekombinanten CHO-Test-Zellinien, die Luciferase in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Dopamin-D1-Rezeptor exprimieren

Dieses Beispiel (wie das folgende Beispiel 8) zeigt die Herstellung von (Kontroll-)CRE-Testzellen, die auch für ein zelluläres Screeningsystem für Substanzen, die spezifische, bevorzugt humane Adenlyatzyklasegekoppelte Rezeptoren modulieren, geeignet sind. Für die Herstellung von Rezeptor-DNA wurde die humane Dopamin-Dl-Rezeptor-Sequenz verwendet.

Die zuvor charakterisierte Zellinie CHO C6-13 wurde, wie unter a) beschrieben, durch Elektroporation mit Plasmid pAD-CMV2:D1, das zuvor mit FspI linearisiert wurde, transfektiert. Vom Tag nach der Transfektion an wurden die Zellen in Selektionsmedium für die Selektion nach Dihydrofolatreduktase (DHFR) (nukleotidfreies Medium α -MEM (Gibco), 10 % dialysiertes fötales Rinderserum (Sebak), Natrium-Penicillin G (100 Einheiten/ml), und Streptomycin (50 Einheiten/ml), 700 µg/ml Geneticin (G-418, Gibco-BRL) gezüchtet und im folgenden visuell auf Zellwachstum überprüft. 24 einzelne isolierte Zellklone wurden, wie oben beschrieben, in Zellkulturplatten mit 6 Vertiefungen gezüchtet und 4 h nach Behandlung mit 10 μM Apomorphin (Agonist für den Dopaminrezeptor) auf die Zunahme der Luciferaseaktivität im Vergleich zu unbehandelten Zellen überprüft. Klon CHO 13DI-38 zeigte in wiederholten Experimenten die höchste Zunahme der Luciferaseaktivität nach Aktivierung des Dopamin-D1-Rezeptors.

Für die Verwendung von Testzellinien in einem automatischen Screeningsystem mit hoher Durchsatzrate ist es von Vorteil, Mikrotiterplatten mit 96 Vertiefungen pro Platte zu verwenden. Dazu wurden 60.000 Zellen (CHO C6-13 oder CHO 13D1-38) in 200 µl Medium pro Vertiefung in lichtundurchlässigen, gewebekulturbeschichteten Mikrotiterplatten (MicroliteTM, Dynatech Laboratories) ausgesät und über Nacht bei 37°C inkubiert. Anschließend wurden den Zellen verschiedene Chemikalien zugesetzt und für eine bestimmte Zeitdauer (meist 3 h) inkubiert. Nach Entformen des Mediums wurden die Zellen mit PBS gewaschen, in 1 % Triton X-100 lysiert und die Luciferaseaktivität in einem 96-well Luminometer (ML-1000, Dynatech) gemessen (Fig. 36).

Die in den Fig. 37A und 37B und in Fig. 38A und 38B dargestellten Dosis-Wirkungskurven der Luciferaseaktivität in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Dopamin-Dl-Rezeptors wurden im Mikrotiterplatten-Format erstellt und repräsentieren für jeden Datenpunkt den Mittelwert aus jeweils 4 Einzelbestimmungen; cie Standardabweichung betrug ca. 15 %.

In Analogie zur Kinetik der Luciferase-Induktion mittels Forskolin in der Prätestzellinie CHO C6-13 (Beispiel 7a)) wurde in der Dopamin-D1-Rezeptor Testzellinie CHO 13D1-38 eine Stunde nach Stimulierung des D1-Rezeptors mit Apomorph n erhöhte Luciferaseaktivität gemesser. Fig. 37A). Die maximale Luciferase-Aktivierung wurde nach 2.5 h Stimulierung erreicht und blieb bis 4 h konstant. Der Vergleich mit der Kinetik nach direkter Aktivierung der Adenylatzyklase durch Forskolin (Fig. 35A) läßt den Schluß zu, daß der geschwindigkeitsbestimmende Schritt die Transkription und Translation des Luciferase-Reportergens ist, nicht jedoch die Stimulierung der Adenylatzyklase durch den aktivierten Rezeptor.

Die geänderte Auftragung der Meßwerte zur Bestimmung der ED50 Werte von Apomorphin in Fig. 37B zeigte keine signifikante Abhängigkeit der ED50-Werte von der Dauer der Rezeptorstimulierung mit dem Agonisten.

Fig. 38A zeigt, daß die Induktion des Reportergens durch die Aktivierung des Dl-Rezeptors mit einem Agonisten (Apomorphin) dosisabhängig mit Antagonisten verhindert werden konnte. Dazu wurden die Testzellen 24 h nach dem Aussäen in die Mikrotiterplatten mit dem Antagonisten versetzt und gleich danach eine

gleichbleibende Menge Apomorphin (1 µM Endkonzentration) zugesetzt, die, wie in Fig. 37A gezeigt, eine maximale Induktion des Luciferase-Reportergens bewirkt. Um einen Screeningprozeß zu simulieren, bei dem die zu untersuchenden Substanzen bevorzugt in einem einheitlichen Lösungmittel angeboten werden, wurde in diesem Versuch eine Endkonzentration von 1 % DMSO verwendet.

Die Wirksamkeit der verwendeten Substanzen in diesem Testverfahren korreliert gut mit den Daten, die in der Literatur durch Rezeptor-Bindungsstudien beschrieben wurden.

Fig. 38B zeigt dieselben Werte in anderer Auftragungsart (x-fache Induktion der Luciferase gegenüber identischen, unbehandelten Zellen als Kontrolle) und zusätzlich die dosisabhängige Wirkung des Agonisten Bromocryptin. Der Rückgang der Luciferase-Induktion bei der höchsten Bromocryptin-Konzentration (100 µM) ist auf Zelltoxizität von Bromocryptin selbst oder auf den niedrigen pH-Wert zurückzuführen, der nötig war, um Bromocyptin zu lösen.

Beispiel 8

a) Entwicklung von rekombinanten "Chinese hamster ovary (CHO)"-Zellinien, die Luciferase in Abhängigkeit von der intrazellulären cAMP-Konzentration exprimieren (CRE-Zellinien)

Für die Herstellung von (Prä)-Testzellen zur Untersuchung von Substanzen, die den intrazellulären CAMP Spiegel direkt oder durch Wechselwirkung mit Rezeptormolekülen indirekt beeinflussen, wurde die "Chinese hamster ovary" Zellinie CHO-DXB11 (Urlaub und Chasin, 1980) mit der Sensor-DNA pADneo2-C12-TKL transfiziert. (Dieses Plasmid unterscheidet sich von dem in Beispiel 1) beschriebenen pADneo2-C6-BGL dadurch, daß der 6CRE-Elemente enthaltende Abschnitt verdoppelt und der ß-Globin-Promotor durch den TK-Promotor (s. Beispiel 1 b)) ersetzt wurden. Dazu wurde das Sall-HindIII-ß-Globin-Promotor-Fragment durch ein gleichgeschnittenes Fragment, enthaltend den TK-Promotor (McKnight, 1980), ausgetäuscht.)

Die parentale Zellinie CHO-DXB11 wurde in Roswell Park Memorial Institute (RPMI) Medium 1640 (Gibco), supplementiert mit 10 % fötalem Rinderserum (Sebak), Hypoxanthin (100 µM), Thymidin (16 µM), Natrium-Penicillin G (100 Einheiten/ml), und Streptomycin (50 Einheiten/ml), gezüchtet. Einen Tag vor der Transfektion wurden die Zellen in frischem Medium angesetzt.

Die Transfektion und die Austestung der Zellklone wurde wie in Beispiel 7 a) vorgenommen. Zellklon C12-32 wurde für weitere Experimente ausgewählt, weil dieser den höchsten Basiswert an Luciferaseaktivität bei gleichzeitig sehr hoher Induzierbarkeit durch Forskolin aufwies.

 b) Entwicklung von rekombinanten CHO-Test-Zellinien,
 die Luciferase in Abhängigkeit von der Aktivierung des humanen Dopamin-D5-Rezeptor exprimieren

Dieses Beispiel (wie das vorangegangene Beispiel 7) zeigt die Herstellung von (Kontroll-)CRE-Testzellen, die auch für ein zelluläres Screeningsystem für Substanzen, die spezifische, bevorzugt humane Adenlyatzyklase-gekoppelte Rezeptoren modulieren, geeignet sind. Für die Herstellung von Rez ptor-DNA

wurde die humane Dopamin-D5-Rezeptor-Sequenz verwendet.

Die zuvor charakterisierte Zellinie CHO C12-32 wurde, wie unter a) beschrieben, durch Elektroporation mit Plasmid pAD-CMV1:D5, das zuvor mit Stul linearisiert worden war, transfektiert. (Das Plasmid pAD-CMV1:D5 wurde hergestellt, indem das 1.6 kb große Sall-Xbal-Fragment von phD5-Gem, das die kodierende Region des humanen D5-Rezeptorgens enthält (Grandy et al., 1991), in den ebenso geschnittenen humanen Vektor pAD-CMV1 hineinligiert wurde.) Vom Tag nach der Transfektion an wurden die Zellen in Selektionsmedium für die Selektion nach Dihydrofolatreduktase (DHFR) (nukleotidfreies Medium α -MEM (Gibco), 10 % dialysiertes fötales Rinderserum (Sebak), Natrium-Penicillin G (100 Einheiten/ml), und Streptomycin (50 Einheiten/ml), 700 μg/ml Geneticin (G-418, Gibco-BRL) gezüchtet und im folgenden visuell auf Zellwachstum überprüft. 24 einzelne isolierte Zellklone wurden, wie oben beschrieben, in Zellkulturplatten mit 6 Vertiefungen gezüchtet und 4 h nach Behandlung mit 10 μM Apomorphin (Agonist für den Dopaminrezeptor) auf die Zunahme der Luciferaseaktivität im Vergleich zu unbehandelten Zellen überprüft. Klon CHO 32D5-39 zeigte in wiederholten Experimenten die höchste Zunahme der Luciferaseaktivität nach Aktivierung des Dopamin-D5-Rezeptors.

Fig. 39B zeigt, daß die Induktion des Reportergens durch die Aktivierung des D5-Rezeptors mit einem Agonisten (Apomorphin) dosisabhängig mit Antagonisten verhindert werden konnte. Dazu wurden die Testzellen 24 h nach dem Aussäen in die Mikrotiterplatten mit dem Antagonisten versetzt und gleich danach eine gleichbleibende Menge Apomorphin (0.1 µM

Endkonzentration) zugesetzt, die, wie in Fig. 39A gezeigt, eine maximale Induktion des Luciferase-Reportergens bewirkt. Das Ergebnis dieser Versuche ist in Fig. 39B dargestellt.

Die Wirksamkeit der verwendeten Substanzen in diesem Testverfahren korreliert gut mit den Daten, die in der Literatur durch Rezeptor-Bindungsstudien beschrieben wurden.

Beispiel 9

Entwicklung eines Reagens zur Messung der Luciferaseaktivität

Es wurde der Einfluß der Variation der Konzentration von ATP, Luciferin, MgSO4.7H2O, Dithiothreitol (DTT), ß-Mercaptoethanol (BME), Natriumtripolyphosphat (NaTPP), Triton X-100 und des pH-Werts auf das erzielte Luciferase-Meßsignal ermittelt (Tabelle 2). Die übrigen Komponenten waren jeweils in den dem bevorzugten Grundpuffer gemäß Tabelle 1 entsprechenden Konzentrationen enthalten. Es wurden die 3 Minuten nach Reagenszugabe erhaltenen Meßwerte zum Vergleich herangezogen (Angabe in Prozent vom maximal erzielten Meßsignal).

Fig. 40 zeigt den Einfluß des Zusatzes von ß-Mercaptoethanol und/oder Natriumtripolyphosphat zum Grundpuffer auf das Luciferase-Meßsignal (gefüllte Quadrate: Grundpuffer; offene Quadrate: Zusatz von 4 µl/ml ß-Mercaptoethanol; geschlossene Kreise: Zusatz von 0.2 mg/ml Natriumtripolyphosphat; offene Kreise: Zusatz von 4 µl/ml ß-Mercaptoethanol plus 0.2 mg/ml Natriumtripolyphosphat). Für sämtliche Versuche wurde ein Luminometer der Marke Microlite ML 1000, Fa.

Dynatech, verwendet.

Tabelle 1

Substanz	nmol/l	MG	g/l
Tricin *	25	179	4.48
EDTA	0.5	372	0.186
MgS04.7H20	16.3	246	4.0
ATP	1.2	605	0.726
Luciferin,	0.05	302	0.015
Na-Salz			
DTT	6.5	154	1.0
NaTTP	0.54	368	0.2

^{*} N-tris-(Hydroxymethyl)Methyl-Glycin

Triton X-100: 1 ml/l. der pH-Wert wird mit 1 N NaOH auf 7.8 eingestellt.

79

Tabelle 2

ATP-Konz. (g/l) % max. Signal	3.30	1.47	0.	0.65 98	0.29	0.13	0.06	
uciferin-Konz. (mg/l) % max. Signal	15.0	10.0 9.5	6.67	4.44 75	2.96	1.98 5.8	1.32	0.88
MgSO4-Konz. (g/l) % max. Signal	4.00	2.67	1.78	1.19	0.79	0.53	0.35	0.23
DTT-Konz. (g/l) % max. Signal	5.0	4.0	3.0	0. 2	2.0	1.0	0.0	
BME-Konz. (ml/l) % max. Signal	10.0	6.67	4.44 2.96 100 86	2.96	1.98	1.32	0.88	0.59
NaTPP-Konz. (mg/l) % max. Signal	500	158	50	50.0 82	15.8 6.4	5.01	0.0	
Triton-X100 (%) % max. Signal	0.30	0.20	0.13	0.09	90.0	0.04	0.03	0.02
pH % max. Signal	7.0	7.2	7.4	7.6	7.8	~	8.2	8.4

ERSATZBLATT

Literatur:

- Angel, P., Baumann, I., Stein, B., Delius, H., Rahmsdorf, H.J. und Herrlich, P., 1987a, Mol. Cell. Biol. 7, 2256-2266
- Angel, P., Imagawa, M., Chiu, R., Stein, B., Imbra, R.J., Rahmsdorf, H.J., Jonat, L., Herrlich, P. und Karin, M., 1987b, Cell 49, 729-739
- Billah, M.M., Pai, J.-K., Mullmann, T.J. Egan, R.W. und Siegel, 1989, J. Biol. Chem. 264, 9069-9076.
- Brasier, A.R., Tate, J.E. und Habener, J.F. 1989, BioTechniques 7, 1116-1122
- Buckley, N.J. et al., 1989, Molecular Pharmacology 35, 469-476
- Chung, C.T. und Miller, R.H., 1988, Nucl. Acids Res. 16, 3580
- Deutsch, P.J., Hoeffler, J.P., Jameson, J.L. und Habener, J.F., 1988, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 85, 7922-7926
- DeLuca, M., Wannlund, J. und McElroy, W.D., 1979, Anal. Biochem. 95, 194-198
- De Wet, J.R., Wood, K.V., Helinski, D.R., und DeLuca, M., 1985, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 82, 7870-7873
- De Wet, J.R., Wood, K., DeLuca, M., Helinski, D. und Subramani, S., 1987, Mol. Cell. Biol. 7, 725-737
- Dohlman, H.G. et al., 1991, Ann. Rev. Biochem. 60, 653-688
- Doods, N.H. und von Meel, J.C.A., 1991, Receptor Data for Biological Experiments, Ellis Horwood Series in Pharmacological Sciences
- Felgner, P. L., Gadek, T. R., Holm, M., Roman, R., Chan, H. N., Wenz, M., Northrop, J. P., Ringold, G. M., und Danielsen, M., 1987, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 84, 7413-7417.
- Grandy, D.K., Zhang, Y., Bouvier, C., Zhou, Q.Y. et al., 1991, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88, 9175-

9179

Gritz, L. und Davies, J., 1983, Gene 25, 179-188
Hartmann, A., 1991, BioTec 5, 40-45

Houslay, M.D., 1991, Eur. J. Biochem. 195, 9-27

Julius, D., Huang, K.N., Livelli, T.J. Axel, R. und
 Jessell, T.M., 1990, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 87,
 928-932

Karin, M., 1989, TIG 5, 65-67

King, K., Dohlman, H.G., Thorner, J., Caron, M.G. und Lefkowitz, R.J., 1990, Science 250, 121-123

Kricka, L.J., 1988, Analyt. Biochem. 175, 14-21

Leach, F.R. und Webster, J.J., 1986, in:
Bioluminescence and Chemiluminescence, Part B,
Methods in Enzymology 133, 51-70

Lee, W., Mitchell, P. und Tjian, R., 1987, Cell 49, 741-752

Landschulz, W.H., Johnson, P.F. und McKnight, S.L., 1988, Science 240, 1759-1764

Maniatis, T., Fritsch, E.F. und Sambrook, J., 1982,
Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold
Spring Harbor, New York, Cold Spring Harbour
Laboratory

McKnight, S.L, 1980, Nucleic Acids Res. 8, 5949-5964
Montmayeur, J.-P. und Borrelli, E., 1991,
Proc.Natl.Acad.Sci. USA 88, 3135-3139

Montminy, M.R., Gonzalez, G.A. und Yamamoto, K.K., 1990, Trends Neurosci. 13, 185

Mulligan, R. und Berg, P., 1981, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 78, 2072-2076

Okayama, H. und Berg, P., 1983, Mol. Cell. Biol. 3, 280-289

Potter, H., Weir, L., und Leder, P., 1984, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 81, 7161.

Pritchett et al., 1988, EMBO Journal 7, 4135-4140

Probst, W.C., Snyder L.A., Schuster D.I., Brosius J. und Sealfon S.C., 1992, DNA and Cell Biol.11, 1-20

- Saiki, R.K., Gelfand, D.H., Stoffel, S., Scharf, S.J., Higuchi, R., Horn, G.T., Mullis, K.B. und Erlich, H.A., 1988, Science 239, 487-491
- Sassone-Corsi, P., Ransone, L.J. und Verma, I.M., 1990, Oncogene 5, 427-431
- Short, et al., 1988, Nucl. Acids Res. 11, 5521-5540
- Simon M.I., Strathmann, M.P. und Gautam, N., 1991, Science 252, 802-808
- Southern, P. und Berg, P., 1982, J. Mol. Appl. Gen. 1, 327
- Stinski, M.F. und Roehr, T.J., 1985, J. Virology 55, 431-441
- Subramani, S. und DeLuca, M., 1987, Genetic Engineering, Principles and Methods, J.K. Sedlow ed., Plenum Press, New York, Band 10, 75-89
- Sugden, B., Marsh, K. und Yates, J., 1985, Mol. Cell. Biol. 5, 410-413
- Tanahashi, H., Ito, T., Inouye, S., Tsuji, F.I., Sakaki, Y., 1990, Gene 96, 249-255
- Turner R. und Tjian, R., 1989, Science 243, 1689-1694
- Ullrich, A. und Schlessinger, J., 1990, Cell 61, 203-212
- Urlaub, G. und Chasin, L.A., 1980, Proc.Natl.Acad.Sci.
 USA 77, 4216-4220
- Voraberger, G., et al., 1991, J. Immunol. 147, 2777
- Wagner, M.J., Sharp, J.A. und Summers, W.C., 1981, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 78, 1441-1445
- Wieland, E. et al., 1985, Ärztl. Lab. 31, 203-214
- Winnacker, E.L., 1985, Gene und Klone, Eine Einführung in die Gentechnologie, VCH Verlagsges. Weinheim, 264
- Zhou, Q.-Y., Grandy, D.K., Thambi, L., Kushner, J.A.,
 Van Tol, H.H.M., Cone, R., Pribnow, D., Salon, J.,
 Bunzow, J.R., und Civelli, O., 1990, Nature 347,
 76-80
- Cloning Vectors: Chapter VIII, Hsg. Pouwels, Enger-

Valk, Brammer, Elsevier, Amsterdam, New York, Oxford, 1985

Human Pharmacology - Molecular-To-Clinical, Chapter 2:
 Sites of Action: Receptors, Hsg. Wingard., L.B.,
 Brody, T.M., Larner, J. und Schwartz, A., Mosby
 Year-Book Inc., St.Louis, 1991

TiPS: Receptor Nomenclature Supplement, 1991

SEQUENZPROTOKOLL

(1) TITEL DER ERFINDUNG: Verfahren zum Screenen von Substanzen mit modulierender Wirkung auf einen rezeptorabhängigen zellulären Signalübertragungsweg

ANZAHL DER SEQUENZEN: 37

(2) INFORMATION FÜR SEO ID NO:1:

(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:

(A) LÄNGE: 1630 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANGFORM: Einzelstrang

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:1:

CGT	ATCGI	ATA	GCAT	GTCT	GA T	CAGA	CAGC	A GC	IGCG	CAGG	GCT	CGGA	ATG	CTAC	CCTAA	LA.	60
AGG	CCAC1	rcg .	AAAC	CCCA	sc c	CCGG	GAGA	A CA	GCAT	GTAC	ACC	AGCC	TCA	GTGT	TACAG	ia.	120
GTG	rggg1	CAC .	ATCA	AGGT	GA A	TGGT	GAGC	A GA	AACT	ATAA	CCT	GTTA	GTC	CTTC	TACAC	cc	180
TCA	rctgo	CTA	CAAG	TTCT(GG C	TTAG								AA A lu A		٠	231
act Thr	TCT Ser 10	TTG Leu	AGC Ser	TCA Ser	ACT Thr	ACG Thr 15	AAC Asn	TCC	CTA Leu	ATG Met	CAA Gln 20	TTA Leu	AAT Asn	GAT Asp	GAC Asp		279
ACC	AGG	CTC	TAC	AGT	AAT	GAC	TTT	AAC	TCC	GGA	GAA	GCT	AAC	ACT Thr	TCT Ser		327
Thr 25	Arg	Leu	Tyr	Ser	Asn 30	ASP	Pne	ASN	ser	35	010	A. u	2.5		40		

GAT	GCA	TTI	AAC	TGC	ACA	GTC	GAC	TCT	CAA	AAT	CC	A ACC	: AAC	CT	TCC		375
Asp	Ala	Phe	Asn	Tr	Thi	· Val	Asp	Ser	Glu	Asr	Arg	Thr	Ası	Let	ser .		
				45	;				50)				55	5		
															CAG		423
Сув	Glu	Gly			Ser	Pro	Ser			Ser	Lei	. Leu			Gln		
			60					65					70	,			
		220		TOT		773	CTC	202	ccc	CTA	CTC	: ATT	דדנ	• стэ	ACT		471
															Thr		• • •
010	Lys	75		•			80					85					
	-	- 11	-	-			-			•		-					
ATT	GCT	GGA	AAC	ATA	CTC	GTC	ATC	ATG	GCA	GTG	TCC	CTA	GAG	AAA	AAG		519
Ile	Ala	Gly	Asn	Ile	Leu	Val	Ile	Met	Ala	Val	Ser	Leu	Glu	Lys	Lys		
	90					95					100	ŀ					
CTG	CAG	AAT	GCC	ACC	AAC	TAT	TTC	CTG	ATG	TCA	CTT	GCC	ATA	GCT	GAT		567
Leu	Gln	Asn	Ala	Thr	Asn	Tyr	Phe	Leu	Met	Ser	Leu	Ala	Ile	Ala			
105					110					115					120		
												TTA					615
Met	Leu	Leu	GIA		Leu	Val	Met	Pro		ser	met	Leu	inr	135	reu		
				125	·				130					133			
ThT	ccc	· TAC	ccc	TGG	CCT	CTG	ccc	AGC	AAG	CTT	TGT	GCA	GTC	TGG	ATT	ı	663
												Ala					
•,,•	,	-,-	140	-				145	•				150	•			
TAC	CTG	GAC	GTG	CTC	TTC	TCC	ACG	GCC	TCC	ATC	ATG	CAC	стс	TGC	GCC		711
Tyr	Leu	Asp	Val	Leu	Phe	Ser	Thr	Ala	Ser	Ile	Met	His	Leu	Cys	Ala		
		155					160					165					
ATC	TCG	CTG	GAC	CGC	TAC	GTC	GCC	ATC	CAG	AAT	CCC	ATC	CAC	CAC	AGC	7	759
Ile	Ser	Leu	Asp	Arg	Tyr	Val	Ala	Ile	Gln	Asn	Pro	Ile	His	His	Ser		
	170					175					180						
												ATT				8	307
	rne	ASN	ser.	Arg		Lys	WIS	rne	reu		116	Ile	W18	AGI	200		
185					190					195					200		
»cc	373	TCD	CTD	CCT	171	TCC	atc.	CCA	ATA	CCA	GTC	TTT	GGG	CTA	CAG	A	155
ACC	WIW	·cv	OIM	401	HIM	100	A10	CCA	WIV.	A	310	• • • •			w.o		

			17-1	C) v	Tle	Ser	Met	Pro	Ile	Pro	Val	Phe	Gly	Leu	Gln			
Thr	TIE	ser	Vai		•••				210					215				
				205														
											** **	CTC	ccc	CRT	GAT	903		
GAC	GAT	TCG	AAG	GTC	TTT	AAG	GAG	GCC	AGT	TGC	TTA		-1-	2	200			*
Asp	Asp	Ser	Lys	Val	Phe	Lys	Glu	Gly	Ser	Суѕ	Leu	Leu	Alg	Asp	Web			
•			220					225					230					
																		ž
-		CTC	CTC	BTC	GGC	TCT	TIT	GTG	TCA	TTT	TTC	ATT	ccc	TTA	ACC	951	٠	•
AAC	TIT	010	-	-1-	-1 -		Dhe	Val	Ser	Phe	Phe	Ile	Pro	Leu	Thr			
Asn	Phe	Val	ren	Tie	GIY	361						245						
		235					240											
														-	CDD	999		•
ATC	ATG	GTG	ATC	ACC	TAC	TTT	CTA	ACT	ATC	AAG	TCA	CTC	CAG	AAA	CALA.	,,,		
Ile	Met	Val	Ile	Thr	Tyr	Phe	Leu	Thr	Ile	Lys	Ser	Leu	Gln	Lys	Glu			
	250					255					260							
														•				
				CTR	NGC.	GAT	CTT	GGC	ACA	CGG	GCC	AAA	TTA	GCT	TCT	1047		
GCT	ACT	TTG	101		2	3	Lou	Glv	The	Arc	Ala	Lvs	Leu	Ala	Ser			
Ala	Thr	Leu	Cys	Vai		ASD	Len	OLI	****	275		•			280			
265					270					2/3								
																1095		
TTC	AGC	TTC	CTC	CCT	CAG	ACT	TCT	TTG	TCT	TCA	GAA	AAG	CIC	TTC	CAG	1033		
Phe	Ser	Phe	Leu	Pro	Gln	Ser	Ser	Leu	Ser	Ser	Glu	Lys	Leu	Phe	Gln			
		•		285					290					295				
								700	TAC	101	GGC	AGG	AGG	ACT	ATG	1143		
CGG	TCG	ATC	CAT	AGG	GAG	CCI		100			C1	3-0	B-c	The	Met			
Arg	Ser	Ile	His	Arg	Glu	Pro	Gly		TYT	Inr	Gly	u+ A	210					
			300					305					310					
				•														
CAG	TCC	ATC	AGC	AAT	GAG	CAA	AAG	GCA	TGC	AAG	GTG	CTG	GGC	ATC	GTC	1191		
Cla	Sar	Tie	Ser	Asn	Glu	Gln	Lys	Ala	Cys	Lys	Val	Leu	Gly	Ile	Val			
01	<i>J</i> e.			•••			320					325						
		315																
								TCC	شاح	TTC	TTC	ATC	ACA	AAC	ATC	1239		
TTC	TTC	CTG	TTT	CTG	CTG	ATG	TGG	160	-		TTC	710	The	Acn	T1e			
Phe	Phe	Leu	Phe	Val	Val	Met	1.tb	Cys	Pro	Pne	Phe	116	****	no				
	330	-				335					340							
270	GCC	GTC	ATC	TGC	AAA	GAG	TCC	TGC	AAT	GAG	GAT	GTC	ATT	GGG	GCC	1287		
	210	1793	716	CAG	Lvs	Glu	Ser	Cys	Asn	Glu	Asp	Val	lle	Cly	Ala			
	WIS	vđi	-16	-73				-		355					360			
345					350													•
											T	TCB	GC3	GTC	AAC	1335		-
CTG	CTC	AAT	GTG	TTT	GTT	TGG	ATC	CGT	TAT	CIC.	TCT		31-	77-1	A			
Leu	Leu	Asn	Val	Phe	Val	Trp	Ile	Gly	Tyr	Leu	Ser	Ser	YIS	AST	Well			_
																		3

370 375 365 CCA CTA GTC TAC ACA CTG TTC AAC AAG ACC TAT AGG TCA GCC TTT TCA 1383 Pro Leu Val Tyr Thr Leu Phe Asn Lys Thr Tyr Arg Ser Ala Phe Ser 385 380 1431 CGG TAT ATT CAG TGT CAG TAC AAG GAA AAC AAA AAA CCA TTG CAG TTA Arg Tyr Ile Gln Cys Gln Tyr Lys Clu Asn Lys Lys Pro Leu Gln Leu 395 400 ATT TTA GTG AAC ACA ATA CCG GCT TTG GCC TAC AAG TCT AGC CAA CTT . 1479 Ile Leu Val Asn Thr Ile Pro Ala Leu Ala Tyr Lys Ser Ser Gln Leu 415 410 1527 CAR ATG GGA CAR ARA ARG RAT TOR ARG CAR GRT GGC ARG ACA ACA GRT Gln Met Gly Gln Lys Lys Asn Ser Lys Gln Asp Ala Lys Thr Thr Asp 435 430 ART GAC TGC TCA ATG GTT GCT CTA GGA ARG CAG CAT TCT GAA GAG GCT 1575 Asn Asp Cys Ser Met Val Ala Leu Gly Lys Gln His Ser Glu Glu Ala 450 445 TCT AAA GAC AAT AGC GAC GGA GTG AAT GAA AAG GTG AGC TGT GTG TGATAGGCTA 1630 Ser Lys Asp Asn Ser Asp Gly Val Asn Glu Lys Val Ser Cys Val 465 (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:2: (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 471 Aminosäuren

- (B) TYP: Aminosäure
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEC ID NO: 2:

Met Asp Ile Leu Cys Glu Glu Asn Thr Ser Leu Ser Ser Thr Thr Asn 10 1

Ser	Leu	Met	Gln 20		Asn	Asp	Asp	Thr 25		Leu	Tyr	Ser	30		Phe	
Asn	Ser	Gly		Ala	Asa	Thr	Se:		Ala	Phe	Asn	7:-P 45		Val	Asp	
Ser	61u 50		Arg	Thr	Asn	Leu 55		Cys	Glu	Gly	Cys 60	Leu	Ser	Pro	Ser	
Cys 65	Leu	Ser	Leu -	Leu	His 70	Leu	Glm	Glu	Lys	Asn 75		Ser	Ala	Leu	Leu 80	-
Thr	Ala	Val	Val	Ile 95	Ile	Leu	Thr	Ile	Ala 90	Gly	Asn	Ile	Leu	Val 95	Ile	
Met	Ala	Val	Ser 100	Leu	Glu	Lys	Lys	Leu 105	Gln	Asn	Ala	Thr	Asn 110	Tyr	Phe	
Leu	Met	Ser 115	Leu	Ala	Ile	Ala	Asp 120	Met	Leu	Leu	Gly	Phe 125		Val	Met	
Pro	Val 130	Ser	Met	Leu	Thr	Ile 135	Leu	tyr	Gly	Tyr	Arg 140	ITP	Pro	Leu	Pro	
Ser 145	Lys	Leu	Cys	Ala	Val 150	Trp	Ile	Tyr	Leu	Asp 155	Val	Leu	Phe	Ser	Thr 160	
Ala	Ser	Ile	Met	His 165	Leu	Cys	Ala	Ile	ser 170	Leu	Asp	Arg	TYT	Val 175	Ala	
Ile	Gln	Asn	Pro 180	Ile	His	His	Ser	Arg 185	Phe	Asn	Ser	Arg	Thr 190	Lys	Ala	
Phe	Leu	Lys 195	Ile	Ile	Ala	Val	779 200	Thr	Ile	Ser	Val	Gly 205	Ile	Ser	Met	
Pro	Ile 210	Pro	Val	Phe	Gly	Leu 215	Gln	Asp	Asp	Ser	Lys 220	Val	Phe	Lys	Glu_	
Gly 225	Ser	Cys	Leu	Leu	Ala 230	ÇeA	Asp	Asn		Val 235	Leu	Ile	Gly		Phe 240	

Val Ser Phe Fhe Ile Pro Leu Thr Ile Met Val Ile Thr Tyr Phe Leu 245 250 255

Thr Ile Lys Ser Leu Clm Lys Glu Ala Thr Leu Cys Val Ser Asp Leu 260 265 270

Gly Thr Arg Ala Lys Leu Ala Ser Phe Ser Phe Leu Pro Gln Ser Ser 275 280 285

Leu Ser Ser Glu Lys Leu Pne Cln Arg Ser lle His Arg Clu Pro Cly 295 300

Ser Tyr Thr Oly Arg Arg Thr Met Oln Ser Ile Ser Asn Olu Gln Lys 305 310 315 320

Ala Cys Lys Val Leu Gly Ile Val Phe Phe Leu Phe Val Val Met Trp 325 330 335

Cys Pro Phe Phe Ile Thr Asn Ile Met Ala Val Ile Cys Lys Glu Ser 340 345 250

Cys Asn Glu Asp Val Ile Gly Ala Leu Leu Asn Val Phe Val Trp Ile 355 360 365

Gly Tyr Leu Ser Ser Ala Val Asn Pro Leu Val Tyr Thr Leu Pne Asn 370 375 380

Lys Thr Tyr Arg Ser Ala Phe Ser Arg Tyr 1le Gln Cys Gln Tyr Lys 385 390 395 400

Glu Asn Lys Lys Pro Leu Gln Leu Ile Leu Val Asn Thr Ile Pro Ala 405 410 415

Leu Ala Tyr Lys Ser Ser Gln Leu Gln Met Gly Gln Lys Lys Asn Ser 420 425 430

Lys Gln Asp Ala Lys Thr Thr Asp Asm Asp Cys Ser Met Val Ala Leu 435 440 445

Gly Lys Cln His Ser Glu Glu Ala Ser Lys Asp Asn Ser Asp Gly Val

45C 455 450 Asn Glu Lys Val Ser Cys Val 465 (2) INFORMATION FÜR SEQ'ID NO:3: (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 23 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsaure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPGLOGIE: linear (ii) ART DES MCLEKÜLS: synthetisches Cligodescxyribonukleotid (x1; SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ 10 NO:3: 23 GGAATTEGES CECTGTAGES GES (2) INFORMATION FÜR BEQ ID NO:4: (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 37 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (11) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid (x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:4: 37 CACTGARCTC GAGCAGCTGC GTTGCTGGGG TTTTTCC (2) INFORMATION FÜR SEG ID NO:5:

(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 64 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzelstrang

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:5:

GACTTCAGAT CTGCGGCCGC CTCGAGGGTA CCGTTAACGT CGACAAACCC CGCCCAGCGT 60

CTTG

- (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:6:
 - (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:
 - (A) LÄNGE: 56 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MCLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:6:

GACTTCGGAT CCGAGCTCAC TAGTTCTAGA AAGCTTGACG CTGTTAAGCG GGTCGC

- (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:7:
 - (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:
 - (A) LÄNGE: 56 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:7:

GACTTCGGAT CCGAGCTCAC TAGTTCTAGA AAGCTTGACG CTGTTAAGCG GGTCGC

56

56

(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:8:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 45 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsaure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:8:	
AGCTTGTAAG CAGCAGCTGC AGTGCTCTGC CTTTTATGCC CAAGG	45
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:9:	
(i) SEQUENZBESCHREIBUNG:	
(A) LÄNGE: 21 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:9:	
TCGATGCGGC CGCGACTTCA G	21
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:10:	
(i) SEQUENZBESCHREIBUNG:	
(A) LÄNGE: 17 Basenpaare	

(B) TYP: Nukleinsäure

(D) TOPOLOGIE: linear

(C) STRANGFORM: Einzelstrang

(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid

(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ 1D NO:10:

CTGAAGTCGC GGCCGCA

17

- (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:11:
 - (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:
 - (A) LÄNGE: 25 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - _ _ (D)- TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:11:

GGCAGCTGAC GTCACTGTCT GGTGC

25

- (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:12:
 - (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:
 - (A) LÄNGE: 35 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:12:

CTCCTTGGCT GACGTCAGTA GAGAGATCCC ATGGC

35

- (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:13:
 - (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:
 - (A) LÄNGE: 27 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang

(D) TOPOLOGIË: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:13:	
CTCTACTGAC GTCAGCCAAG GAGGTAC	27
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:14:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 47 Basenpaare	•
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:14:	
CGTCATACTG TGACGTCTTT CAGACACCCC ATTGACGTCA ATGGGAG	47
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:15:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 41 Basenpaare	
(3) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:15:	
GGCCGCACCA GACAGTGACG TCAGCTGCCA GATCCCATGG C	41

(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:16:

(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 35 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:16:	
CTCCTTGGCT GACGTCAGTA GAGAGATCCC ATGGC	35
	-
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:17:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 63 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:17:	
TCGACTCCCA TTGACGTCAA TGGGGTGTCT GAAAGACGTC ACAGTATGAC GGCCATGGGA	60
TCT	63
•	
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:18:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	-
(A) LÄNGE: 57 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ.ID NO:18:

57

GGCCGCAGGT ACCAGATCTA CTCCAGTGTA CACCGTGTA CACCGTGTA	
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:19:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 41 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
en e	•
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:19:	
GCTTGAATCA CGGTCTACAC TCGAGTAGAT CTGGTACCTG C	41
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:20:	· .
(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 56 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKULS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:20:	
TCGACTARGC TTGARTCACG GTCTACAGCT AAGCTTGAAT CACGGTCTAC AGCTAA	56
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:21:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LANGE: 40 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear .	

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:21: CGTGATTCAA GCTTAGCTGT AGACCGTGAT TCAAGCTTAG 40 (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO: 22: (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 56 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:22: 56 GGCCGCAGGT ACCAGATCTA CTCGAGTGTA GACCGTGATT CAAGCTTAGT GTAGAC (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NC:23: (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 50 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:23:

TCGACCTTGA ATCACGGTCT ACACTAAGCT TGAATCACGG TCTACACTAA

50

- (2) INFORMATION FUR SEQ ID NO:24:
 - (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:

(A) LÄNGE: 35 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsaure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:	
CGTGATTCAA GCTTAGTGTA GACCGTGATT CAAGG	35
COTON TOTAL	· ·
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:25:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 53 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	•
(D) TOPOLOGIE: linear	
	•
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ 10 NO:25:	
GGCCGCAGGT ACCAGATCTA CTCGAGTGTA GACCGTGATT CAAGCTTAGC CTG	53
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:26:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 64 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
•	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:	
TEGRETARGE TTGRATEREG GTETRERECA GGETRAGETT GRATEREGGT CTRERECAGG	60

64 CTAA (2) INFORMATION FUR SEQ ID NO: 27: (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 52 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (ii)-ART-DES-MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:27: GTGTAGACCG TGATTCAAGC TTAGCCTGGT GTAGACCGTG ATTCAAGCTT AG 52 (2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:28: (1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG: (A) LÄNGE: 64 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28: GGCCGCAGGT ACCAGATCTA CTCGAGTGTA CACCGTGATT CAAGCTTAGC CTGGCGGTGT 60 64 AGAC

(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:29:

(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:

(A) LÄNGE: 50 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANGFORM: Einzelstrang

(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:29:	
CCAGGCTAAG CTTGAATCAC GGTCTACACT CGAGTAGATC TGGTACCTGC	50
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:30:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 51 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:30:	•
CGTGATTCAA GCTTAGCCTG GCGGTGTAGA CCGTGATTCA AGCTTAGCCT G	51
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:31:	
(i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 65 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:31:	
TCGACAGGCT RAGCTTGART CRCGGTCTAC ACCGCCAGGC TRAGCTTGAR TCACGGTCTA	60
CACCG	65

(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:32:

(1) SEQUENZCHARAXTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 74 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
•	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:32:	_
GGCCGCAGGT ACCAGATCTA CTCGAGTGTA GACCGTGATT CAAGCTTAGC CTGGCCGGTT	60
AGCGCGCTGT AGAC	74
,	
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:33:	
	•
(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 62 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(1) 10: 020012. 12::00.	
(11) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:33:	
,,	
CGCGCTAACC GGCCAGGCTA AGCTTGAATC ACGGTCTACA CTCGAGTAGA TCTGGTACCT	60
gc	62
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:34:	
(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 73 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
•	

(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid

(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:34:	
TCGACAGGCT RAGCTTGRAT CACGGTCTAC RCCGCGCTRA CCGGCCAGGC TRAGCTTGRA	60 ՝
TCACGGTCTA CAC	73
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:35:	
(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 61 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetisches Oligodesoxyribonukleotid	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:35:	
CGTGATTCAA GCTTAGCCTG GCCGGTTAGC GCGGTGTAGA CCGTGATTCA AGCTTAGCCT	60
G	61
(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:36:	
(1) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:	
(A) LÄNGE: 6623 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(D) TOPOLOGIE: zirkulär	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Plasmid-DNA	
(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:36:	
ARTCARTATT GGCARTTAGC CATATTAGTC ATTGGTTATA TAGCATGART CARTATTGGC	60

TATI	GGCCAT	TGCATACGTT	GTATCTATAT	CATAATATGT	ACATTTATAT	TGGCTCATGT	120
CCAR	TATGAC	CGCCATGTTG	ACATTGATTA	TTGACTAGTT	ATTAATAGTA	ATCAATTACG	180
CGGT	CATTAG	TTCATAGCCC	ATATATGGAG	TTCCGCGTTA	CATAACTTAC	GGTAAATGGC	240
cccc	CTGGCT	GACCGCCCAA	CGACCCCCCC	CCATTGACGT	CARTARTGAC	GTATGTTCCC	300
ATAG	TAACGC	CAATAGGGAC	TTTCCATTGA	CGTCAATGGG	TGGAGTATTT	ACGGTAAACT	360
GCCC	ACTTGG	CAGTACATCA	AGTGTATCAT	ATGCCAAGTA	CGCCCCTAT	TGACGTCAAT	420
GACG	GTAAAT	GGCCGGCCTG	GCATTATGCC	CAGTACATGA	CCTTATGGGA	CTTTCCTACT	480
TGGC	AGTACA	TCTACGTATT	AGTCATCGCT	ATTACCATGG	TGATGCGGTT	TTGGCAGTAC	540
ATCA	ATGGGC	GTGGATAGCG	GTTTGACTCA	CGGGGATTTC	CAAGTCTCCA	CCCCATTGAC	600
GTCA	ATGGGA	GTTTGTTTTG	GCACCAAAAT	CAACGGGACT	TTCCAAAATG	TCGTAACAAC	660
TCCG	CCCCAT	TGACGCAAAT	GGGCGGTAGG	CGTGTACGGT	GGGAGGTCTA	TATAAGCAGA	720
GCTC	TCTGGC	TAACTAGAGA	ACCCACTGCT	TACTGGCTTA	TCGARATTAR	TACGACTCAC	780
TATA	GCGAGA	CCCAAGCTTC	TGCAGGTCGA	CATCGATGGA	TCCGGTACCT	CGAGCGGCCG	840
CGAA	TTCTCT	AGAGGATCTT	TGTGAAGGAA	CCTTACTTCT	GTGGTGTGAC.	ATAATTGGAC	900
AAAC	TACCTA	CAGAGATTTA	AAGCTCTAAG	GTAAATATAA	AATTTTTAAG	TGTATAATGT	960
GİTA	ARCTAC	TGATTCTAAT	TGTTTGTGTA	TTTTAGATTC	CAACCTATGG	AACTGATGAA	1020
TOGG	agcagt	GGTGGAATGC	CTTTARTGAG	GAAAACCTGT	TTTGCTCAGA	AGAAATGCCA	1080
TCTA	GTGATG	ATGAGGCTAC	TGCTGACTCT	CAACATTCTA	CTCCTCCAAA	AAAGAAGAGA	1140
aagg	TAGAAG	ACCCCAAGGA	CTTTCCTTCA	GAATTGCTAA	GTTTTTTGAG	TCATGCTGTG	1200
TTTA	CTAATA	GAACTCTTGC	TTGCTTTGCT	ATTTACACCA	CAAAGGAAAA	AGCTGCACTG	1260
CTAT	ACAAGA	AAATTATGGA	ARARTATTTG	ATCTATAGTG	CCTTGACTAG	AGATCATAAT	1320
CAGC	CATACC	ACATTTGTAG	AGGTTTTACT	TGCTTTAAAA	AACCTCCCAC	ACCTCCCCCT	138C
GAAC	CTGAAA	CATAAAATGA	ATGCAATTGT	TCTTGTTAAC	TTGTTTATTG	CAGCTTATAA	1440
rggT:	TACAAA	TAAAGCAATA	GCATCACAAA	TTTCACAAAT	AAAGCATTTT	TTTCACTGCA	1500
		COTTOCCA	*****	TOTETOTTET	CATGTCTGGA	TCAATTCTGA	1560

AAARCTAGCC	TTARAGRERG	ACAGCTTTGT	TCTAGTCAGC	CAGGCAAGCA	TATGTAAATA	162
AAGTTCCTCA	GGGAACTGAG	CTTARAAGAT	GTATCCTGGA	CCTGCCAGAC	CTGGCCATTC	168
ACGTAAACAG	AAGATTCCGC	CTCARGTTCC	GUTTAACAAC	AGGAGGCAAC	GAGATCATCG	174
CTGTTCCTTA	GGACCCTTTT	ACTAACCCTA	ATTCGATAGC	ATATGCTTCC	CGTTGGGTAA	180
CATATGCTAT	TGAATTAGGG	TTAGTCTGGA	TAGTATATAC	TACTACCCGG	GAAGCATATG	186
CTACCCGTTT	AGGGTTAACA	AGGGGGCCTT	ATAARCACTA	TTGCTARTGC	CCTCTTGAGG	1920
GTCCGCTTAT	CGGTAGCTAC	ACAGCCCCCT	CTGATTGACG	TTGGTGTAGC	CTCCCGTAGT	1980
CTTCCTGGGC	CCCTGGGAGG	TACATGTCCC	CCAGCATTGG	TGTAAGAGCT	TCAGCCAAGA	2040
GTTACACATA	AAGGCAATGT	TGTGTTGCAG	TCCACAGACT	GCAAAGTCTG	CTCCAGGATG	2100
AAAGCCACTC	AGTGTTGGCA	AATGTGCACA	TCCATTTATA	AGGATGTCAA	CTACAGTCAG	2160
AGAACCCCTT	TGTGTTTGGT	ccccccct	GTCACATGTG	GAACAGGGCC	CAGTTGGCAA .	2220
	CCARCTGAAG					2280
AGCGCTCCTC	GTACCAGCGA	AGAAGGGGCA	GAGATGCCGT	AGTCAGGTTT	AGTTCGTCCG	2340
	ARATCCGCGC					2400
	CGTGTCGCGC					2460
	CTCAGTCCAG					2520
	TARRCCATTC					2580
	TTGCCGCCCC					2640
	GGGAAAAGGA					27.00
	AGTGCCAGCC					2760
CCCGTGCGTT	TTATTCTGTC	TTTTTATTGC	CGTCATAGCG	CGGGTTCCTT	CCGGTATTGT	2820
	GTTTCAGTTA					2880
CGAGTGCTGG	GGCGTCGGTT	TCCACTATCG	GCGAGTACTT	CTACACAGCC	ATCGGTCCAG	2940
ACGGCCGCGC	TTCTGCGGGC					3000
			CCRTCRTCCR	BRITGCCGTC	RACCRAGCTC	3060

TGATAGAGTT	GGTCAAGACC	ARTGCGGAGC	ATATACGCCC	GGAGCCGCGG	CGATCCTGCA	3120
AGCTCCGGAT	GCCTCCGCTC	GAAGTAGCGC	CTCTGCTGCT	CCATACAAGC	CAACCACGGC	3180
CTCCAGAAGA	AGATGTTGGC	GACCTCGTAT	TGGGAATCCC	CGAACATCGC	CTCGCTCCAG	3240
TCAATGACCG	CTGTTATGCG	GCCATTGTCC	GTCAGGAGAT	TGTTGGAGCC	GAAATCCGCG	3300
TGCACGAGGT	GCCGGACTTC	GGGGCAGTCC	TCGGCCCAAA	GCATCAGCTC	ATCGAGAGCC	3360
TGCGCGACGG	ACGCACTGAC	GGTGTCGTCC	ATCACAGTTT	GCCAGTGATA	CACATGGGGA	3420
TCAGCAATCG	CCCATATGAA	ATCACGCCAT	GTAGTGTATT	GACCGATTCC	TTGCGGTCCG	3480
AATGGGCCGA	ACCCGCTCGT	CTGGCTAAGA	TCGGCCGCAG	CGATCGCATC	CATGGCCTCC	3540
GCGACCGGCT	GCAGAACAGC	GGGCAGTTCG	GTTTCAGGCA	GGTCTTGCAA	CGTGACACCC	3600
TGTGCACGGC	GGGAGATGCA	ATAGGTCAGG	CTCTCGCTGA	ATTCCCCAAT	GTCAAGCACT	3660
TCCGGAATCG	GGAGCGCGGC	CGATGCAAAG	TGCCGATAAA	CATAACGATC	TTTGTAGAAA	3720
CCATCGGCGC	AGCTATTTAC	CCGCAGGACA	TATCCACGCC	CTCCTACATC	GAAGCTGAAA	3780
GCACGAGATT	CTTCGCCCTC	CGAGAGCTGC	ATCAGGTCGG	AGACGCTGTC	GAACTTTTCG	3840
ATCAGAAACT	TCTCGACAGA	CGTCGCGGTG	AGTTCAGGCT	TTTTCATATC	TCATTGCCCC	3900
CGGACGAGGA	TCTGCGGCAC	GCTGTTGACG	CTGTTAAGCG	GGTCGCTGCA	GGGTCGCTCG	3960
GTGTTCGAGG	CCACACGCGT	CACCTTAATA	TGCGAAGTGG	ACCTGGGACC	GCGCCGCCCC	4020
GACTGCATCT	GCGTGTTCGA	ATTCGCCAAT	GACAAGACGC	TGGGCGGGGT	TTGTGTCATC	4080
ATAGAACTAA	AGACATGCAA	ATATATTTCT	TCCGGGGACA	CCGCCAGCAA	ACGCGAGCAA	4140
CGGGCCACGG	GGATGAAGCA	GGGCGGCACC	TCGCTAACGG	ATTCACCACT	CCAAGAATTG	4200
GAGCCAATCA	ATTCTTGCGG	AGAACTGTGA	ATGCGCAAAC	CAACCCTTGG	CAGAACATAT	4260
CCATCGCGTC	CGCCATCTCC	AGCAGCCGCA	CGCGGCGCAT	CTCGGGCAGC	GTTGGGTCCT	4320
GGCCACGGGT	GCGCATGATC	GTGCTCCTGT	CGTTGAGGAC	CCGGCTAGGC	TGGCGGGGTT	4380
GCCTTACTGG	TTAGCAGAAT	GAATCACCGA	TACGCGAGCG	AACGTGAAGC	GACTGCTGCT	4440
GCAAAACGTC	TGCGACCTGA	GCAACAACAT	GAATGGTCTT	CGGTTTCCGT	GTTTCGTAAA	4500
GTCTGGAAAC	GCGGAAGTCA	GCGCTCTTCC	GCTTCCTCGC	TCACTGACTC	GCTGCGCTCG	4560

STCGTTCGGC	TGCGGCGAGC	GGTATCAGCT	CACTCAAAGG	CCCTAATACG	GTTATCCACA	4620
					GCCAGGAAC	4680
CGTAAAAAGG	CCGCGTTGCT	GGCGTTTTTC	CATAGGCTCC	GCCCCCTGA	COAGCATCAC	4740
AAAAATCGAC	GCTCAAGTCA	GAGGTGGCGA	AACCCGACAG	GACTATAAAG	ATACCAGGGG	4800
TTCCCCCTG	GAAGCTCCCT	CGTGCGCTCT	CCTGTTCCGA	CCCTGCCGCT	TACCGGATAC	4860
CTGTCCGCCT	TTCTCCCTTC	GGGAAGCGTG	GCGCTTTCTC	ATAGCTCACG	CTGTAGGTAT	4920
CTCAGTTCGG	TGTAGGTCGT	TCGCTCCAAG	CTGGGCTGTG	TGCACGAACC	CCCCGTTCAG	4980
CCCGACCGCT	GCGCCTTATC	CGGTAACTAT	CGTCTTGAGT	CCAACCCGGT	AAGACACGAC	5040
TTATCGCCAC	TGGCAGCAGC	CACTGGTAAC	AGGATTAGCA	CAGCGAGGTA	TGTAGGCGGT	5100
CCTACAGAGT	TCTTGAAGTG	GTGGCCTAAC	TACGGCTACA	CTAGAAGGAC	AGTATTTGGT	5160
ATCTGCGCTC	TGCTGAAGCC	AGTTACCTTC	GGAAAAAGAG	TTGGTAGCTC	TTGATCCGGC	5220
AAACAAACCA	CCGCTGGTAG	CGCTGGTTTT	TTTGTTTGCA	AGCAGCAGAT	TACGCGCAGA	5280
AAAAAAGGAT	CTCAAGAAGA	TCCTTTGATC	TTTTCTACGG	GGTCTGACGC	TCAGTGGAAC	5340
CAAAACTCAC	GTTAAGGGAT	TTTGGTCATG	AGATTATCAA	AAAGGATCTT	CACCTAGATC	5400
CTTTTAAATT	AAAAATGAAG	TTTTAAATCA	ATCTAAAGTA	TATATGAGTA	AACTTGGTCT	5460
GACAGTTACC	AATGCTTAAT	CAGTGAGGCA	CCTATCTCAG	CGATCTGTCT	ATTTCGTTCA	5520
CCATAGTTG	CCTGACTCCC	CGTCGTGTAG	ATAACTACGA	TACGGGAGGG	CTTACCATCT	5580
GCCCCAGTG	CTGCAATGAT	ACCGCGAGAC	CCACGCTCAC	CGGCTCCAGA	TTTATCAGCA	5640
ATAAACCAGC	CAGCCGGAAG	GGCCGAGCGC	AGAAGTGGTC	CTGCAACTTT	ATCCGCCTCC	5700
ATCCAGTCTA	TTAATTGTTG	CCGGGAAGCT	AGAGTAAGTA	GTTCGCCAGT	TAATAGTTTG	5760
GCAACGTTG	TTGCCATTGC	TGCAGGCATC	GTGGTGTCAC	GCTCGTCGTT	TGGTATGGCT	5820
CATTCAGCT	CÇGGTTCCCA	ACGATCAAGG	CGAGTTACAT	GATCCCCCAT	GTTGTGCAAA	5880
aaagcggtta	GCTCCTTCGG	TCCTCCGATC	GTTGTCAGAA	GTARGTTGGC	CGCAGTGTTA	5940
rcactcatgg	TTATGGCAGC	ACTGCATAAT	TCTCTTACTG	TCATGCCATC	CGTAAGATGC	6000
FTTTCTCB	CTGGTGAGTA	CTCAACCAAG	TCATTCTGAG	AATAGTGTAT	GCGCCGACCG	6060

ACTTGCTCTT	GCCCGGCGTC	AACACGGGAT	AATACCGCGC	CACATAGCAG	AACTTTAAAA	6120
GTGCTCATCA	TTGGAAAACG	TTCTTCGGGG	CGAAAACTCT	CAAGGATCTT	ACCGCTGTTG	6180
AGATCCAGTT	CGATGTAACC	CACTCGTGCA	CCCAACTGAT	CTTCAGCATC	TTTTACTTTC	6240
ACCAGCGTTT	CTGGGTGAGC	AAAAACAGGA	AGGCAAAATG	CCGCAAAAA	GGGAATAAGG	6300
GCGACACGGA	AATGTTGAAT	ACTCATACTC	TTCCTTTTTC	AATATTATTG	AAGCATTTAT	6360
CAGGGTTATT	GTCTCATGAG	CGGATACATA	TTTGAATGTA	TTTAGAAAAA	TAAACAAATA	6420
GGGGTTCCGC	GCACATTTCC	CCGAAAAGTG	CCACCTGACG	TCTARGAAAC	CATTATTATC	6480
ATGACATTAA	CCTATAAAAA	TAGGCGTATC	ACGAGGCCCT	TTCGTCTTCA	AGAATTCTCA	6540
TGTTTGACAG	CTTATCGATC	CGGCCAACGG	TGTTGCCATT	GCTGCAGGCG	CAGAGCTGGT	6600
AGGTATGGAA	GATCTATACA	GTG				6623

(2) INFORMATION FÜR SEQ ID NO:37:

- (i) SEQUENZCHARAKTERISIERUNG:
 - (A) LÄNGE: 6630 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: zirkulär
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Plasmid-DNA
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:37:

AATCAATATT	GGCAATTAGC	CATATTAGTC	ATTGGTTATA	TAGCATGAAT	CARTATTGGC	60
TATTGGCCAT	TGCATACGTT	GTATCTATAT	CATAATATGT	ACATTTATAT	TGGCTCATGT	120
CCAATATGAC	CGCCATGTTG	ACATTGATTA	TTGACTAGTT	ATTAATAGTA	ATCAATTACG	180
GGGTCATTAG	TTCATAGCCC	ATATATGGAG	TTCCGCGTTA	CATAACTTAC	GGTAAATGGC	240
CCGCCTGGCT	GACCGCCCAA	CGACCCCCC	CCATTGACGT	CAATAATGAC	GTATGTTCCC	300
ATAGTAACGC	CAATAGGGAC	TTTCCATTGA	CGTCAATGGG	TGGAGTATTT	ACGGTAAACT	360
GCCCACTTGG	CAGTACATCA	AGTGTATCAT	ATGCCAAGTA	CGCCCCTAT	TGACGTCAAT	420

GACGGTARAT	GCCCCCCCTG	GCATTATGCC	CAGTACATGA	CCTTATGGGA	CTTTCCTACT	401
TGCCAGTACA	TCTACGTATT	AGTCATCGCT	ATTACCATGG	TGATGCGGTT	TTGGCAGTAC	540
ATCARTGGGC	GTGGATAGCG	GTTTGACTCA	CCCGGATTTC	CAAGTCTCCA	CCCCATTGAC	600
GTCAATGGGA	GTTTGTTTTG	GCACCAAAAT	CAACGGGACT	TTCCARARTC	TCGTAACAAC	660
TOCGCCCCAT	TGACGCAAAT	GGGCGGTAGG	CGTGTACGGT	GGGAGGTCTA	TATAAGCAGA	720
GCTCTCTGGC	TAACTAGAGA	ACCCACTGCT	TACTGGCTTA	TCGARATTAR	TACGACTCAC	780
TATAGGGAGA	CCCAAGCTCT	AGAGAATTCG	CGGCTCGAGG	TACCGGATCC	ATCGATGTCG	840
ACCTGCAGAA	GCTTGCTAGA	GGATCTTTGT	GAAGGAACCT	TACTTCTGTG	GTGTGACATA	900
ATTGGACAAA	CTACCTACAG	AGATTTAAAG	CTCTAAGGTA	AATATAAAAT	TTTTAAGTGT	960
ATAATGTGTT	AAACTACTGA	TTCTAATTGT	TTGTGTATTT	TAGATTCCAA	CCTATGGAAC	1020
TGATGAATGG	GAGCAGTGGT	GGARTGCCTT	TAATGAGGAA	AACCTGTTTT	GCTCAGAAGA	1080
AATGCCATCT	AGTGATGATG	AGGCTACTGC	TGACTCTCAA	CATTCTACTC	CTCCAAAAAA	1140
GAAGAGAAAG	GTAGRAGACC	CCAAGGACTT	TCCTTCAGAA	TTGCTAAGTT	TITTGAGTCA	1200
TGCTGTGTTT	AGTAATAGAA	CTCTTGCTTG	CTTTGCTATT	TACACCACAA	AGGAAAAAGC	1260
TGCACTGCTA	TACAAGAAAA	TTATGGAAAA	ATATTTGATG	TATAGTGCCT	TGACTAGAGA	1320
TCATAATCAG	CCATACCACA	TTTGTAGAGG	TTTTACTTGC	TTTAAAAAAC	CTCCCACACC	1380
TCCCCCTGAR	CCTGAAACAT	AAAATGAATG	CAATTGTTGT	TGTTAACTTG	TTTATTGCAG	1440
CTTATAATGG	TTACAAATAA	AGCAATAGCA	TCACAAATTT	CACAAATAAA	GCATTTTTT	1500
CACTGCATTC	TACTTGTGGT	TTGTCCAAAC	TCATCAATGT	ATCTTATCAT	GTCTGGATCA	1560
ATTCTGAGAA	ACTAGCCTTA	AAGACAGACA	GCTTTGTTCT	AGTCAGCCAG	GCAAGCATAT	1620
GTAAATAAAG	TTCCTCAGGG	AACTGAGGTT	AAAAGATGTA	TCCTGGACCT	GCCAGACCTG	1680
GCCATTCACG	TAAACAGAAG	ATTCCGCCTC	AAGTTCCGGT	TARCARCAGG	AGGCAACGAG	1740
ATCATCGCTG	TTCCTTAGGA	CCCTTTTACT	AACCCTAATT	CGATAGCATA	TGCTTCCCGT	1800
TGGGTAACAT	ATGCTATTGA	ATTAGGGTTA	GTCTGGATAG	TATATACTAC	TACCCGGGAA	1860
				A A CA CTATTO	CTARTGCCCT	1920

CTTGAGGGTC	CGCTTATCGG	TAGCTACACA	GGCCCCTCTG	ATTGACGTTG	GTGTAGCCTC	1980
CCGTAGTCTT	CCTGGGCCCC	TGGGAGGTAC	ATGTCCCCCA	GCATTGGTGT	AAGAGCTTCA	2040
GCEAAGAGTT	ACÁCATAAAG	GCAATGTTGT	GTTGCAGTCC	ACAGACTGCA	AAGTCTGCTC	2100
CAGGATGAAA	GCCACTCAGT	GTTGGCAAAT	GTGCACATCC	ATTTATAAGG	ATGTCAACTA	2160
CAGTCAGAGA	ACCCCTTTGT	GTTTGGTCCC	CCCCCGTGTC	ACATGTGGAA	CAGGGCCCAG	2220
TTGGCAAGTT	GTACCAACCA	ACTGAAGGGA	TTACATGCAC	TGCCCGCGT	GAGCAATACA	2280
aaacaaaagc	GCTCCTCGTA	CCAGCGAAGA	AGGGGCAGAG	ATGCCGTAGT	CAGGTTTAGT	2340
TCGTCCGGCG	GCGCCAGAAA	TCCGCGCGGT	GGTTTTTGGG	CCTCGGGGCT	GTTTGGCAGC	2400
CACAGACGCC	CGGTGTTCGT	GTCGCGCCAG	TACATGCGGT	CCATGCCCAG	GCCATCCAAA	2460
AACCATGGGT	CTGTCTGCTC	AGTCCAGTCG	TGGACCTGAC	CCCACGCAAC	GCCCAAAAGA	2520
ATAACCCCCA	CGAACCATAA	ACCATTCCCC	ATGGGGGACC	CCGTCCCTAA	CCCACGGGGC	2580
CCGTGGCTAT	GGCGGGCTTG	CCGCCCCGAC	GTTGGCTGCG	AGCCCTGGGC	CTTCACCCGA	2640
ACTTGGGGGT	TGGGGTGGG	AAAAGGAAGA	AACGCGGGCG	TATTGGCCCC	ARTGGGGTCT	2700
CGGTGGGGTA	TCGACAGAGT	GCCAGCCCTG	GGACCGAACC	CCGCGTTTAT	GAACAAACGA	2760
CCCAACACCC	GTGCGTTTTA	TTCTGTCTTT	TTATTGCCGT	CATAGCGCGG	GTTCCTTCCG	2820
GTATTGTCTC	CTTCCGTGTT	TCAGTTAGCC	TCCCCCATCT	CCCGATCCCT	ATTCCTTTGC	2880
CCTCGGACGA	GTGCTGGGGC	GTCGGTTTCC	ACTATCGGCG	AGTACTTCTA	CACAGCCATC	2940
GGTCCAGACG	GCCGCGCTTC	TGCGGGGGAT	TTGTGTACGC	CCGACAGTCC	CGGCTCCGGA	3000
TCGGACGATT	GCGTCGCATC	GACCCTGCGC	CCAAGCTGCA	TCATCGAAAT	TGCCGTCAAC	3060
CAAGCTCTGA	TAGACTTGGT	CAAGACCAAT	GCGGAGCATA	TACGCCCGGA	GCCGCGGCGA	3120
TCCTGCAAGC	TCCGGATGCC	TCCGCTCGAA	GTAGCGCGTC	TGCTGCTCCA	TACAAGCCAA	3180
CCACGGCCTC	CAGAAGAAGA	TGTTGGCGAC	CTCGTATTGG	GAATCCCCGA	ACATCGCCTC	3240
GCTCCAGTCA	ATGACCGCTG	TTATGCGGCC	ATTGTCCGTC	AGGACATTGT	TGGAGCCGAA	3300
ATCCGCGTGC	ACGAGGTGCC	GGACTTCGGG	GCAGTCCTCG	GCCCAAAGCA	TCAGCTCATC	3360
BAGAGCCTGC	GCGACGGACG	CACTGACGGT	GTCGTCCATC	ACAGTTTGCC	AGTGATACAC	3420

ATGGGGATCA	GCAATCGCGC	ATATGAAATC	ACGCCATGTA	GTGTATTGAC	CGATTCCTTG	3480
CGGTCCGAAT	GGGCCGAACC	CGCTCGTCTG	GCTAAGATCG	GCCGCAGCGA	TCGCATCCAT	3540
GGCCTCCGCG	ACCGGCTGCA	GAACACCGGG	CAGTICGGTT	TCAGGCAGGT	CTTGCAACGT	3600
GACACCCTGT	GCACGGCGGG	AGATGCAATA	GGTCAGGCTC	TCGCTGAATT	CCCCAATGTC	3660
AAGCACTTCC	GGAATCGGGA	GCGCGGCCGA	TGCAAAGTGC	CGATAAACAT	AACGATCTTT	3720
	TCGGCGCAGC					3780
	CGAGATTCTT					3840
	AGAAACTTCT					3900
	ACGAGGATCT					3960
	TTCGAGGCCA					4020
	TGCATCTGCG					4080
	GAACTAAAGA					4140
	GCCACGGGGA					4200
	CCAATCAATT					4260
	TCGCGTCCGC					4320
	CACGGGTGCG					4380
	TTACTGGTTA					4440
	AAACGTCTGC					4500
	TGGAAACGCG					4560
	GTTCGGCTGC					4620
	TCAGGGGATA					4680
					CCCCTGACGA	
	AATCGACGCT					4800
	CCCCCTGGAA					4860
	TCCGCCTTTC	TCCCTTCGGG	AAGCGTGGCG	CTTTCTCATA	GCTCACCCTG	4920

TF	AGGTATCT	ACTTCGGTG	R AGGTCGTTC	CTCCAAGCT	GCCTGTGTG	ACGAACCCCC	4980
cc	STTCAGCC	GACCGCTGC	CCTTATCCG	TAACTATCC	CTTGAGTCCA	ACCCGGTAAG	5040
AC	ACGACTT	TCGCCACTGG	CAGCAGCCAG	TGGTAACAG	; ATTAGCAGAG	CGAGGTATGT	5100
AG	GCGGTGCT	ACAGAGTTCT	TGAAGTGGT	GCCTAACTAC	GGCTACACTA	GAAGGACAGT	5160
AT	TTGGTATO	тосостство	TGAAGCCAG	TACCTTCGGA	AAAAGAGTTO	GTAGCTCTTG	5220
AT	CCGGCAAA	CARACCACCO	CTGGTAGCGC	: TGGTTTTTT	GTTTGCAAGC	AGCAGATTAC	5280
GC	GCAGAAAA	AAAGGATCTC	: AAGAAGATCO		TCTACGGGGT	CTGACGCTCA	5340
GT	GGAACGĀĀ	AACTCACGTT	AAGGGATTT	GGTCATGAGA	TTATCAAAAA	GGATCTTCAC	5400
CT	AGATECTT	TTAAATTAAA	AATGAAGTTT	TAAATCAATC	TAAAGTATAT	ATGAGTAAAC	5460
TT	GGTCTGAC	AGTTACCAAT	GCTTAATCAG	TGAGGCACCT	ATCTCAGCGA	TCTGTCTATT	5520
TC	GTTCATCC	ATAGTTGCCT	GACTCCCCGT	CGTGTAGATA	ACTACGATAC	GGGAGGGCTT	5580
AC	CATCTGGC	CCCAGTGCTG	CAATGATACC	GCGAGACCCA	CGCTCACCGG	CTCCAGATTT	5640
AT	CAGCAATA	AACCAGCCAG	CCGGAAGGGC	CGAGCGCAGA	AGTGGTCCTG	CAACTTTATC	5700
CG	CCTCCATC	CAGTCTATTA	ATTGTTGCCG	GGAAGCTAGA	GTAAGTAGTT	CGCCAGTTAA	5760
TA	GTTTGCGÇ	AACGTTGTTG	CCATTGCTGC	AGGCATCGTG	GTGTCACGCT	CGTCGTTTGG	5820
TA	TGGCTTCA	TTCAGCTCCG	GTTCCCAACG	ATCAAGGCGA	GTTACATGAT	CCCCCATGTT	5880
GT	GCAAAAAA	GCGGȚTAGCT	CCTTCGGTCC	TCCGATCGTT	GTCAGAAGTA	AGTTGGCCGC.	5940
AG:	rgttatca	CTCATGGTTA	TGGCAGCACT	GCATAATTCT	CTTACTGTCA	TGCCATCCGT	6000
AAC	GATGCTTT	TCTGTGACTG	GTGAGTACTC	AACCAAGTCA	TTCTGAGAAT	AGTGTATGCG	6060
GC	GACCGAGT	TGCTCTTGCC	CGGCGTCAAC	ACGGGATAAT	ACCGCGCCAC	ATAGCAGAAC	6120
TT?	PARARGTG	CTCATCATTG	GAAAACGTTC	TTCGGGGCGA	AAACTCTCAA	GGATCTTACC	6180
GC1	FGTTGAGA	TCCAGTTCGA	TGTAACCCAC	TCGTGCACCC	AACTGATCTT	CAGCATCTTT	6240
TAC	TTTCACC	AGCGTTTCTG	GGTGAGCAAA	AACAGGAAGG	CAAAATGCCG	CAAAAAAGGG	6300
rat	RANGGGCG	ACACGGAAAT	GTTGAATACT	CATACTCTTC	CTTTTTCAAT	ATTATTGAAG	6360
CAT	TTATCAG	GGTTATTGTC	TCATGAGCGG	ATACATATTT	GAATGTATTT	AGAAAAATAA	6420

WO 93/11257 PCT/EP92/02718

112

ACAAATAGGG	GTTCCGCGCA	CATTTCCCCG	AAAAGTGCCA	CCTGACGTCT	AAGAAACCAT	0400
TATTATCATG	ACATTAACCT	ATARARATAG	GCGTATCACG	AGGCCCTTTC	GTCTTCAAGA	6540
ATTCTCATGT	TTGACAGCTT	ATCGATCCGG	CCAACGGTGT	TCCCATTGCT	GCAGGCGCAG	6600
ACCTCCTAGG	TATGGAAGAT	CTATACAGTG				6630

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Bestimmung der modulierenden Wirkung einer Substanz auf einen rezeptorabhängigen Signalübertragungsweg in der menschlichen oder tierischen Zelle, dadurch gekennzeichnet, daß mat die modulierende Wirkung der Substanz auf die Aktivität einer Phospholipase oder auf einen im Signalübertragungsweg der Phospholipaseaktivierung vorgeschälteten oder nachgeschälteten Mechanismus, ausgelöst durch einen an den Signalübertagungsweg gekoppelten Rezeptor, bestimmt, indem man Säugetierzellen, die
 - a) transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend ein Reportergen und eine regulatorische Sequenz, die auf die durch die Modulation der Phospholipase-Aktivität hervorgerufene Konzentrationsänderung von Inositol-1,4,5-Triphosphat (IP3) und eines Diacylglycerins (DAG) anspricht, so daß die Expression des Reportergens durch eine Konzentrationsänderung von IP3/DAG moduliert wird, und die weiters
 - b) transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend eine für einen Rezeptor, der mit dem Phospholipase-Effektorsystem gekoppelt ist, kodierende Sequenz derart, daß die Zellen den Rezeptor exprimieren,

mit der zu untersuchenden Substanz inkubiert und die Konzentration des Reportergenproduktes mißt.

 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die in b) definierte rekombinante DNA eine Sequenz enthält, die für einen humanen Rezeptor kodiert.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die in a) definierte rekombinante DNA eine regulatorische Sequenz enthält, die auf die durch Modulation von Phospholipase C hervorgerufene Konzentrationsänderung von IP3 und DAG anspricht, und daß die in b) definierte rekombinante DNA eine Sequenz enthält, die für einen G-Protein gekoppelten Rezeptor kodiert.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man außerdem Säugetierzellen, die nur mit der in a) definierten rekombinanten DNA transformiert sind, unter identischen Bedingungen mit der zu untersuchenden Substanz inkubiert und die Konzentration des Reportergenproduktes mißt.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 dadurch gekennzeichnet, daß man außerdem
 Säugetierzellen, die transformiert sind mit
 rekombinanter DNA, enthaltend das Reportergen und
 eine regulatorische Sequenz, die auf die durch die
 Modulation von Adenylatzyklase hervorgerufene
 Konzentrationsänderung von cAMP anspricht, so daß
 die Expression des Reportergens durch eine
 Konzentrationsänderung von cAMP moduliert wird,
 mit der zu untersuchenden Substanz inkubiert und
 die Konzentration des Reportergenproduktes mißt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man außerdem Zellen, die mit einer auf cAMP anprechenden rekombinanten DNA und mit einer in b) definierten rekombinanten DNA, enthaltend die für denselben Rezeptor kodierende Sequenz wie die Zellen, die mit der auf IP3/DAG ansprechender

rekombinanter DNA transformiert sind, mit der zu untersuchenden Substanz inkubiert und die Konzentration des Reportergenproduktes mißt.

- 7. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man außerdem Zellen, die transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend eine für einen Rezeptor, der mit dem Adenylatkyklase-Effektorsystem gekoppelt ist, kodierende Sequenz derart, daß die Zellen den Rezeptor exprimieren, mit der zu untersuchenden Substanz inkubiert und die Konzentration des Reportergenproduktes mißt.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7,
 dadurch gekennzeichnet, daß es als Screening-Assay
 eingesetzt wird, in dem die zu untersuchende
 Substanz eine von zahlreichen Substanzen ist, mit
 denen eine vorbestimmte Zahl von Säugetierzellen
 unter vor estimmten Bedingungen inkubiert und die
 Konzentration des Reportergenproduktes gemessen
 wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß man als Reportergenprodukt Luciferase in Gegenwart eines Reagens mißt, das ein zur Lyse der Zellen geeignetes Detergens, einen Puffer mit pH-Wert 6 bis 9, vorzugsweise pH 7.8, ein Magnesiumsalz, vorzugsweise Magnesiumsulfat, Adenosintriphosphat, Luciferin, ein mildes organisches Reduktionsmittel wie Dithiothreitol und/oder ß-Mercaptoethanol sowie gegebenenfalls Natriumtripolyphosphat und/oder Natriumpyrophosphat enthält.
- Reagens zur Durchführung des Verfahrens nach
 Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es ein zur

Lyse der Zellen geeignetes Detergens, einen Puffer mit pH-Wert 6 bis 9, vorzugsweise pH 7.8, ein Magnesiumsalz, vorzugsweise Magnesiumsulfat, Adenosintriphosphat, Luciferin, ein mildes organisches Reduktionsmittel wie Dithiothreitol und/oder B-Mercaptoethanol sowie gegebenenfalls Natriumtripolyphosphat und/oder Natriumpyrophosphat enthält.

- 11. Rekombinante DNA, enthaltend ein Reportergen und eine damit funktionell verbundene Expressionskontrollsequenz für die Expression in Säugetierzellen, dadurch gekennzeichnet, daß die Expressionskontrollsequenz eine regulatorische Sequenz enthält, die auf die durch die Modulation von Phospholipase hervorgerufene Konzentrationsänderung von IP3 und DAG anspricht, zur Verwendung in einem Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche.
- 12. Rekombinante DNA nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine regulatorische Sequenz natürlichen Ursprungs enthält.
- 13. Rekombinante DNA nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie die 5'-regulatorische Sequenz eines durch IP3/DAG induzierbaren Gens enthält.
- 14. Rekombinante DNA nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß sie die 5'-regulatorische Sequenz des ICAM-1-Gens enthält.
- 15. Rekombinante DNA nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die regulatorische Sequenz synthetisch hergestellt ist.

- 16. Rekombinante DNA nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die regulatorische Sequenz mehrere auf die Modulation von IP3/DA3 ansprechende regulatorische Elemente in Abstand zueinander enthält.
- 17. Rekombinante DNA nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß sie drei bis zwölf regulatorische Elemente enthält.
- 18. Rekombinante DNA nach Anspruch 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß zumindest ein Teil der regulatorischen Elemente und/oder der zwischen ihnen gelegenen Sequenzabschnitte sich voneinander unterscheidet.
- 19. Rekombinante DNA nach Anspruch 17 oder 18, dadurch gekennzeichnet, daß sie drei TRE-Elemente des ICAM-1-Gens enthält.
- 20. Rekombinante DNA nach Anspruch 17 oder 18, dadurch gekennzeichnet, daß sie sechs TRE-Elemente des ICAM-1-Gens enthält.
- 21. Rekombinante DNA nach einem der Ansprüche 11 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Reportergen ein Luciferasegen enthält.
- 22. Rekombinante DNA nach einem der Ansprüche 11 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein Markergen enthält.
- 23. Säugetierzellen, transformiert mit einer rekombinanten DNA gemäß einem der Ansprüche 11 bis 22.

- 24. Säugetierzellen nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß sie außerdem transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend eine für einen Rezeptor, der mit dem Phosopholipase-Effektorsystem gekoppelt ist, kodierende Sequenz derart, daß die Zellen den Rezeptor exprimieren.
- 25. Säugetierzellen nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß die rekombinante DNA eine für einen humanen Rezeptor kodierende Sequenz enthält.
- 26. Säugetierzellen nach Anspruch 24 oder 25, dadurch gekennzeichnet, daß die rekombinante DNA eine für einen G-Protein gekoppelten Rezeptor kodierende Sequenz enthält.
- 27. Säugetierzellen nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Expressionskontrollsequenz eine regulatorische Sequenz enthält, die auf die durch die Modulation von Phospholipase C hervorgerufene Konzentrationsänderung von IP3 und DAG anspricht.
- 28. Säugetierzellen nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß sie transformiert sind mit rekombinanter DNA, enthaltend eine Sequenz, kodierend für einen Rezeptor, ausgewählt aus der Gruppe Serotonin-Rezeptoren vom 5-HT1C- und vom 5-HT2-Typ, Thrombin-Rezeptor, Neuropeptid Y-Rezeptoren, Neurokinin-Rezeptoren, PAF-Rezeptoren, Angiotensin-Rezeptoren, muskarinische Acetylcholin-Rezeptoren vom M1-, M3- und M5-Typ.
- 29. Rekombinante DNA, enthaltend ein Reportergen und eine damit funktionell verbundene

Expressionskontrollsequenz für die Expression in Säugetierzellen, dadurch gekennzeichnet, daß die Expressionskontrollsequenz eine regulatorische Sequenz enthält, die auf die durch Modulation von Adenylatzyklase hervorgerufene Konzentrationsänderung von cAMP anspricht, zur Verwendung in einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 5 bis 9.

- gekennzeichnet, daß die regulatorische Sequenz synthetisch hergestellt ist.
- 31. Rekombinante DNA nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß die regulatorische Sequenz mehrere auf die Modulati von cAMP ansprechende regulatorische Elemente Abstand zueinander enthält.
- 32. Rekombinante DNA nach Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, daß sie drei bis zwölf regulatorische Elemente enthält.
- 33. Rekombinante DNA nach Anspruch 31 oder 32, dadurch gekennzeichnet, daß zumindest ein Teil der resilatorischen Elemente und/oder der zwischen ib. in gelegenen Sequenzabschnitte sich voneinander unterscheidet.
- 34. Rekombinante DNA nach einem der Ansprüche 29 bis 33, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Reportergen ein Luciferasegen enthält.
- 35. Rekombinante DNA nach einem der Ansprücne 29 bis 34, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein Markergen enthält.

- 36. Säugetierzellen, transformiert mit einer rekombinanten DNA nach einem der Ansprüche 29 bis 35.
- 37. Säugetierzellen nach Anspruch 36, dadurch gekennzeichnet, daß sie außerdem transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend eine für einen Rezeptor, der mit dem Phospholipase-Effektorsystem gekoppelt ist, kodierende Sequenz derart, daß die Zellen den Rezeptor exprimieren.
- 38. Säugetierzellen nach Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, daß sie transformiert sind mit rekombinanter DNA, enthaltend eine Sequenz, kodierend für einen Rezeptor, ausgewählt aus der Gruppe Serotonin-Rezeptoren vom 5-HT1C- und vom 5-HT2-Typ, Thrombin-Rezeptor, Neuropeptid Y-Rezeptoren, Neurokinin-Rezeptoren, PAF-Rezeptoren, Angiotensin-Rezeptoren, muskarinische Acetylcholin-Rezeptoren vom M1-, M3- und M5-Typ.
- 39. Säugetierzellen nach Anspruch 36, dadurch gekennzeichnet, daß sie außerdem transformiert sind mit einer rekombinanten DNA, enthaltend eine für einen Rezeptor, der mit dem Adenylatzyklase-Effektorsystem gekoppelt ist, kodierende Sequenz derart, daß die Zellen den Rezeptor exprimieren.
- 40. Säugetierzellen nach Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß sie transformiert sind mit rekombinanter DNA, enthaltend eine Sequenz, kodierend für einen Rezeptor, ausgewählt aus der Gruppe muskarinischer Acetylcholin-Rezeptoren vom M2- und M4-Typ, Dopamin-Rezeptoren vom D1-, D21-, D2s- und D5-Typ, Serotonin-Rezeptoren vom 5-HT1A-

und 5-HT1D-Typ, Adenosin-Rezeptoren vom A1- und A2-Typ.

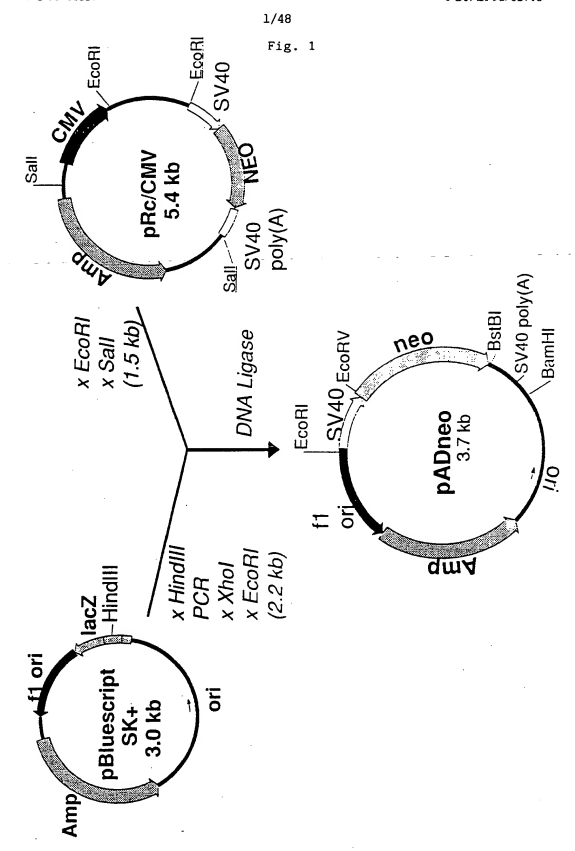


Fig. 2

Bglll - BamHl Fragment nach PCR von pX

EBI-2983

CGCCGGCGGA GCTCCCATGG CAATTGCAGC TGTTTGGGGC GGCTCGCAGA GTTAACGICG ACAAACCCCG CCGAGCGICI SalI HpaI GATCT GCGCCGCCT CGAGGGTACC KpnI XhoI Not I (BqlII)

GAATICGAAC ACGCAGAIGC AGICGGGCG GCGCGGICCG AGGICCACTI CITAAGCIIG IGCGICIACG ICAGCCCCGC CGCGCCAGGC ICCAGGIGAA Thymidin Kinase Promoter ECORI ACAGTAACCG TGTCATTGGC

"TATA" +1 (RNA Start)

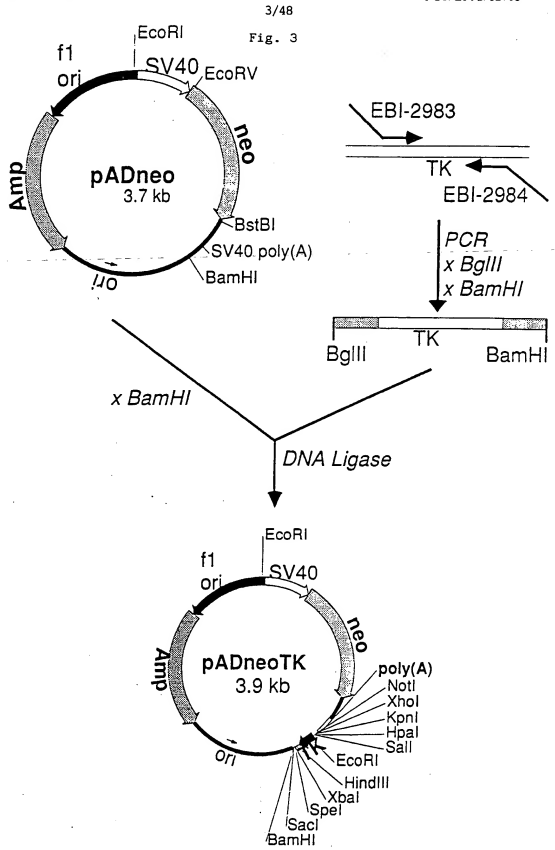
CGCATAITAA GGIGACGCGI GIGGCCICGA ACACCGAGCG ACCCIGCAGC GACCCGCTIA GCGIAIAAII CCACIGCGCA CACCGGAGCI IGIGGCICGC IGGGACGICG CIGGGCGAAI

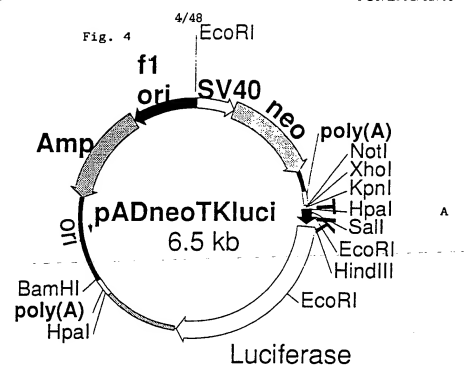
EBI-2984

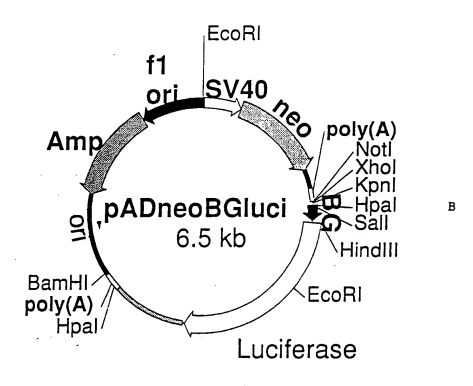
HindIII Xbal SpeI SacI (BamHI) ACAGCGTC<u>AAGCI</u>TTCTAGA <u>ACTAGT</u>GAGC TC<u>G</u> TGTCGCAGTTCGAAAGATCT TGATCACTCG AG<u>CCTAG</u>

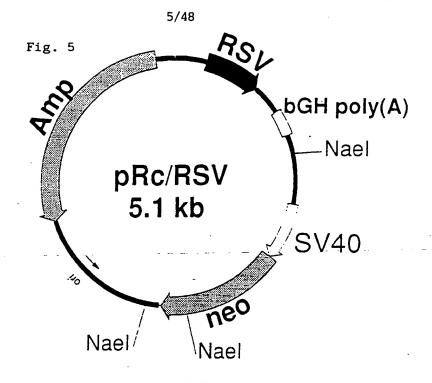
EBI-2984

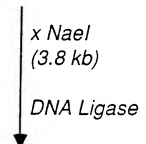
ERSATZBLATT

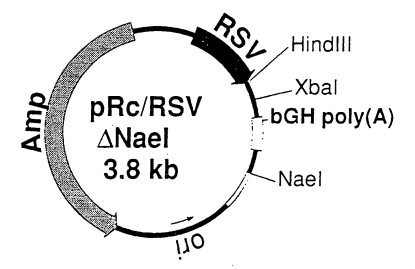


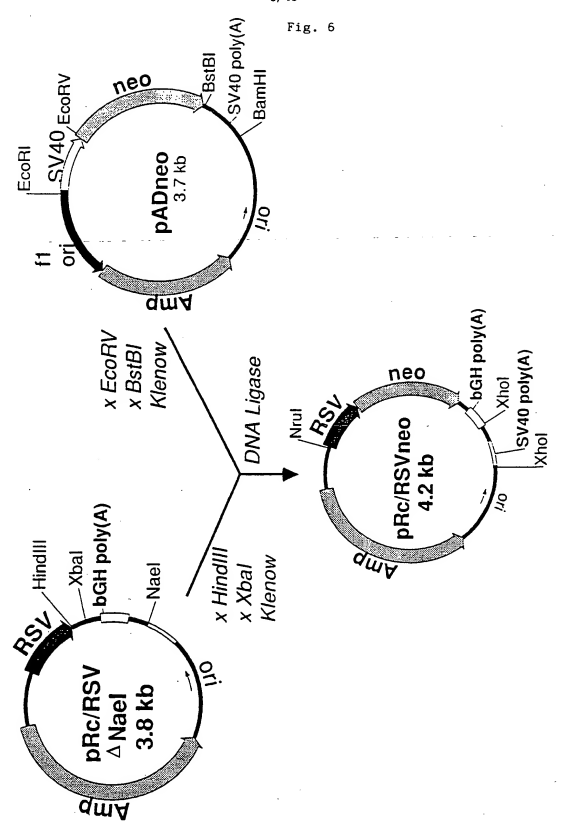


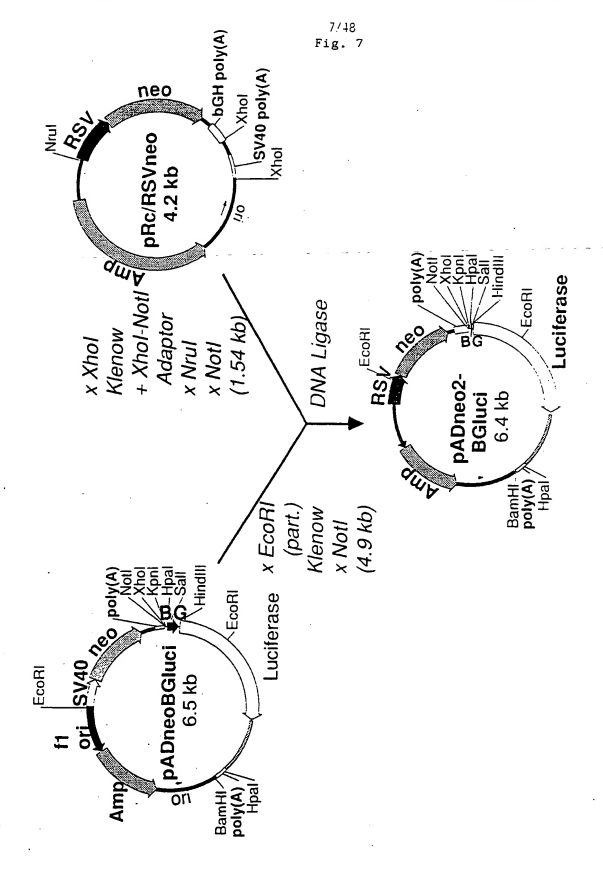


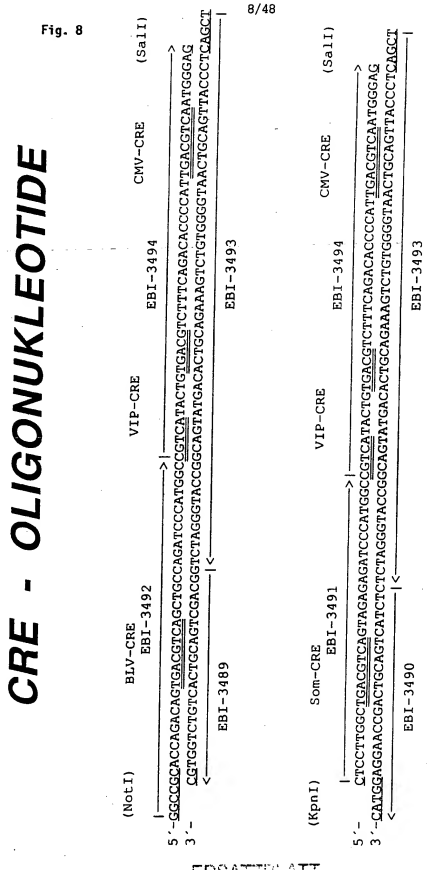




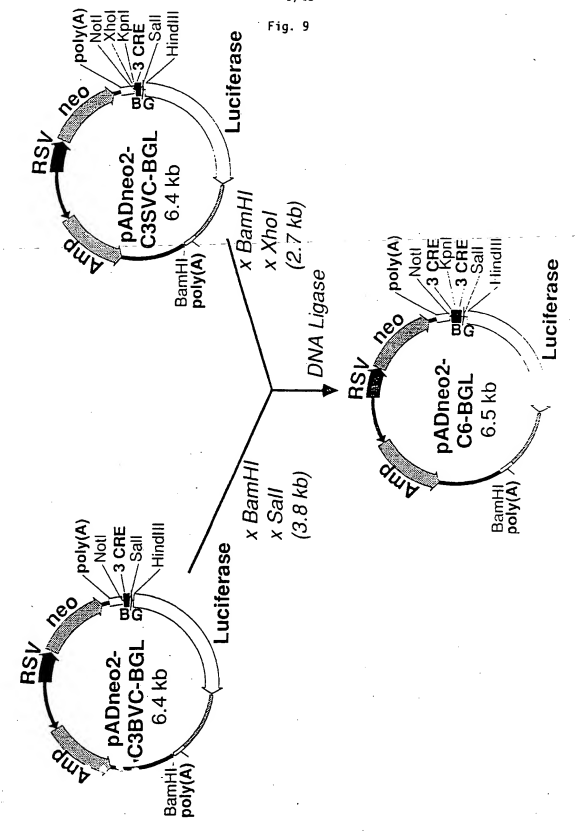




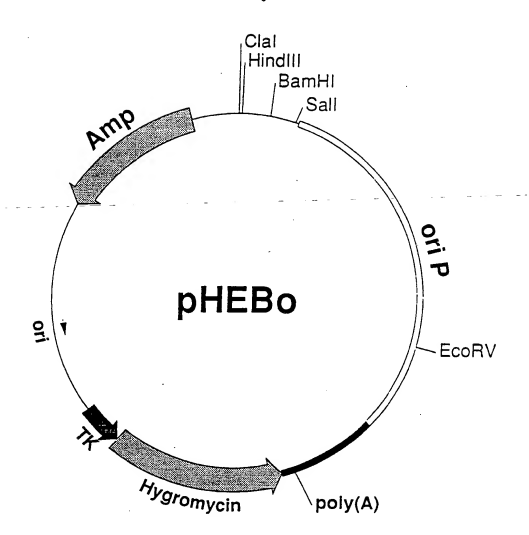




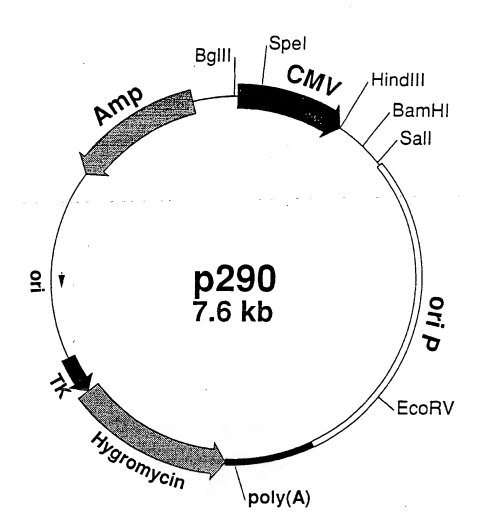
ERSATZULATT



10/48 Fig. 10

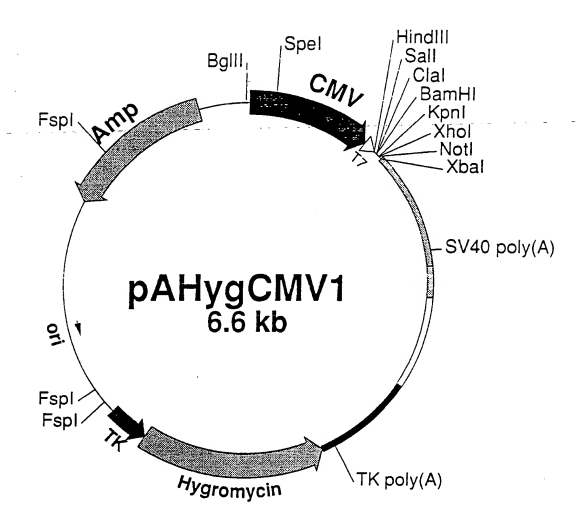


11/48 **Fig. 11**



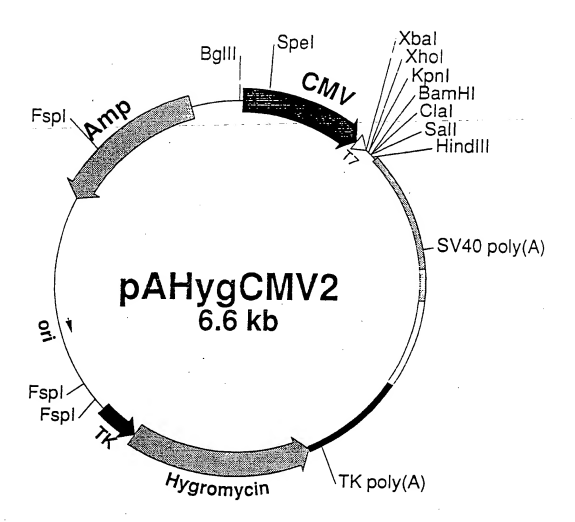
12/48

Fig. 12

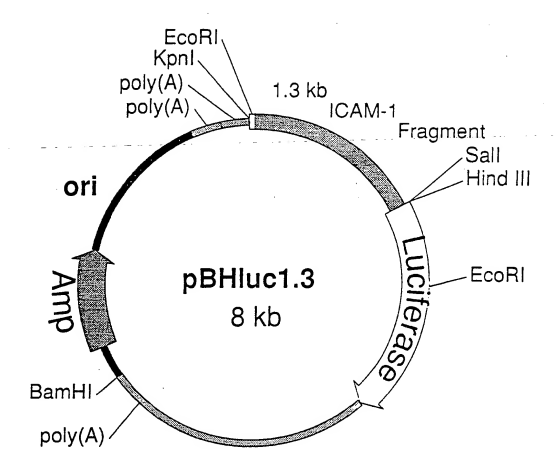


3

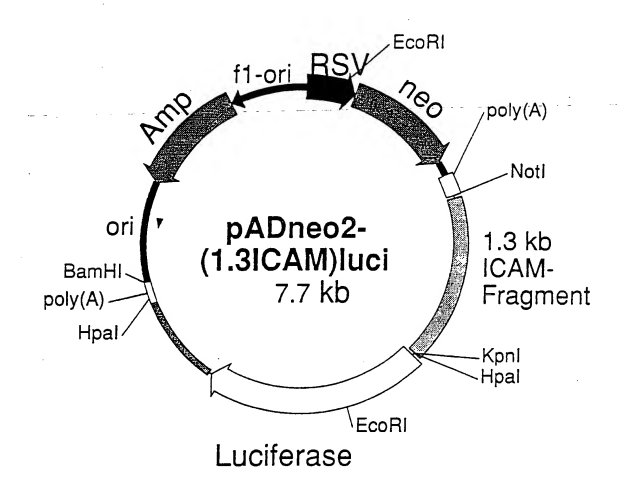
Fig. 13



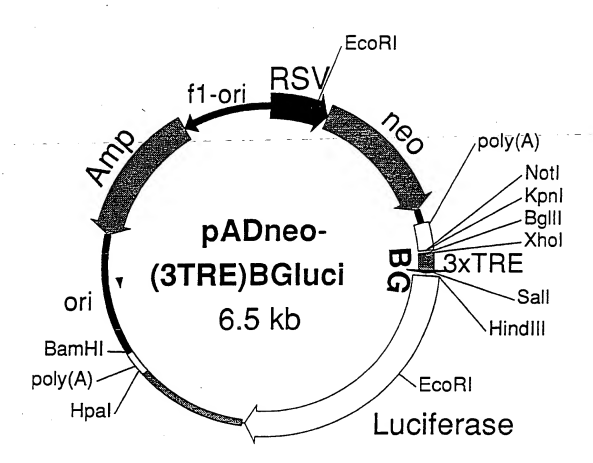
14/48 Fig. 14



15/48 Fig. 15

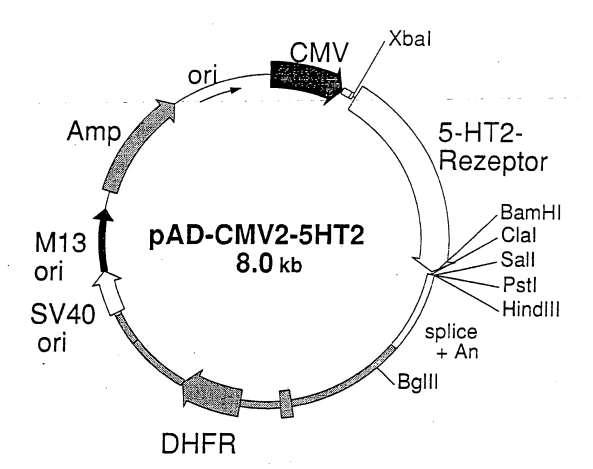


16/48 Fig. 16



17/48

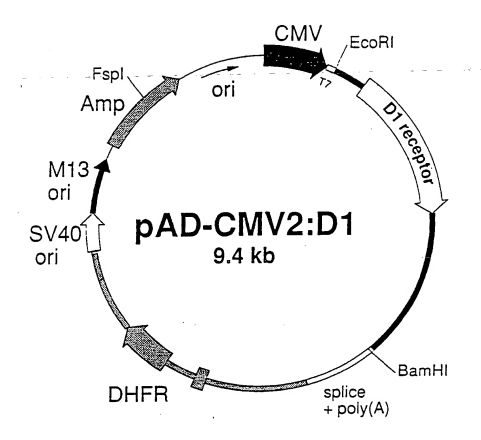
Fig. 17



WO 93/11257 PCT/EP92/02718

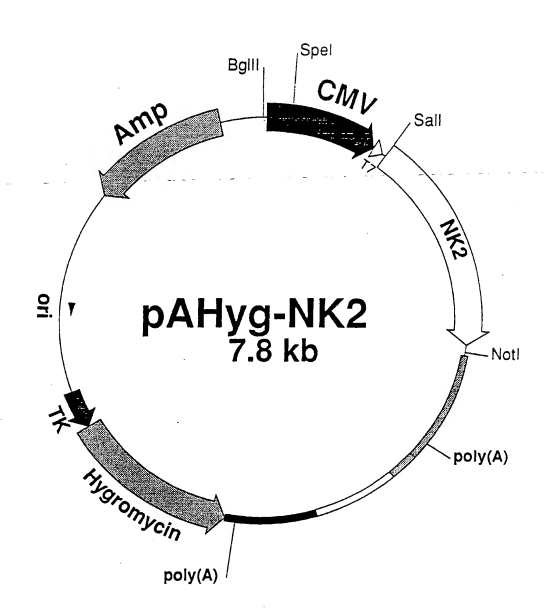
18/48

Fig. 18

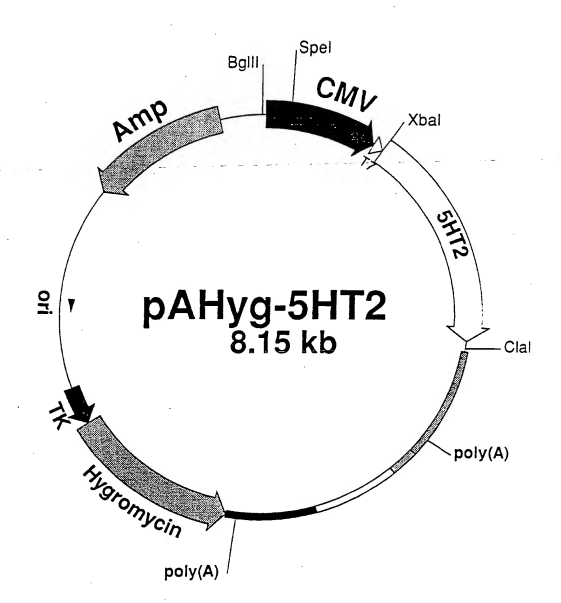


Ē

19/48 Fig. 19A



20/48 F**ig. 19B**



4

21/48

Fig. 20

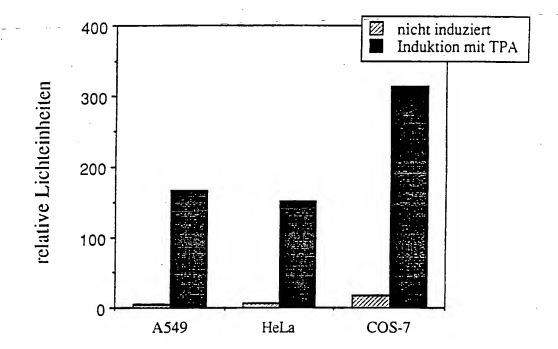
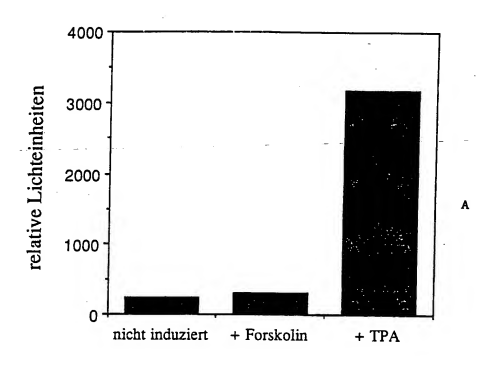
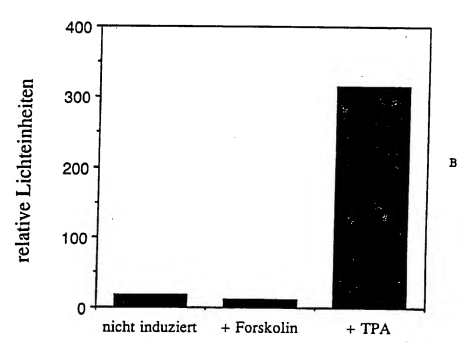


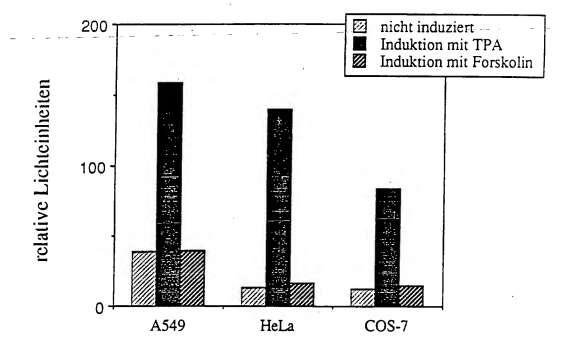
Fig. 21



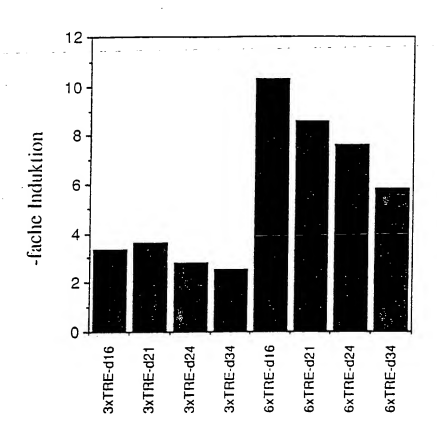


23/48

Fig. 22

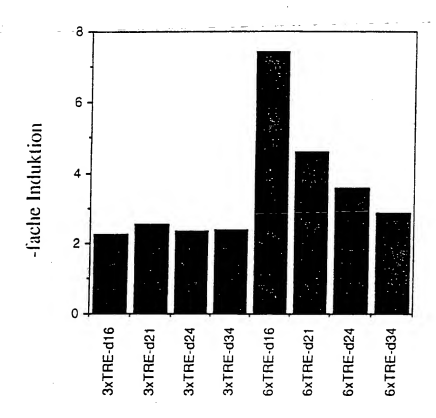


24/48 Fig. 23A



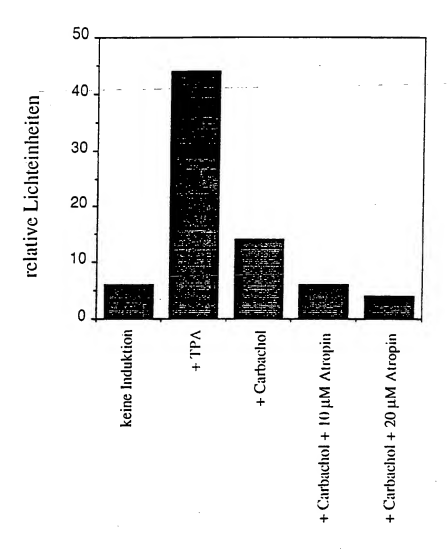
25/48

Fig. 238



26/48 Fig. 24

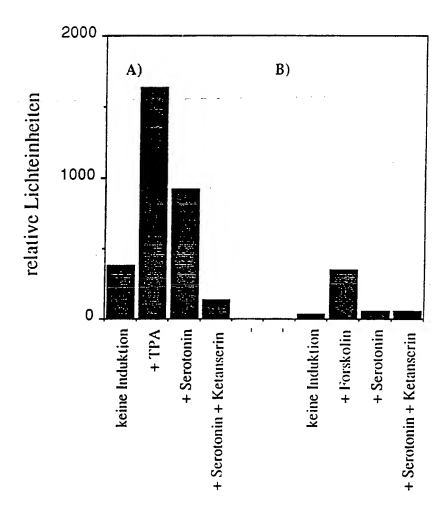
PCT/EP92/02718



£

27/48

Fig. 25



28/48 Fig. 26

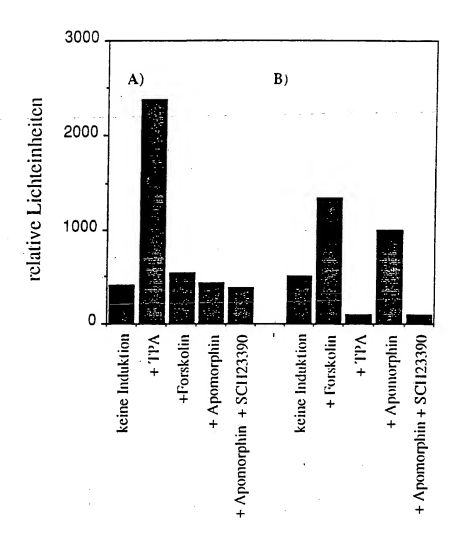


Fig. 27

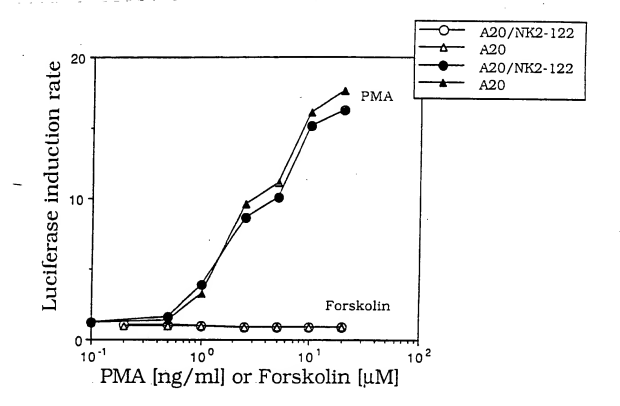
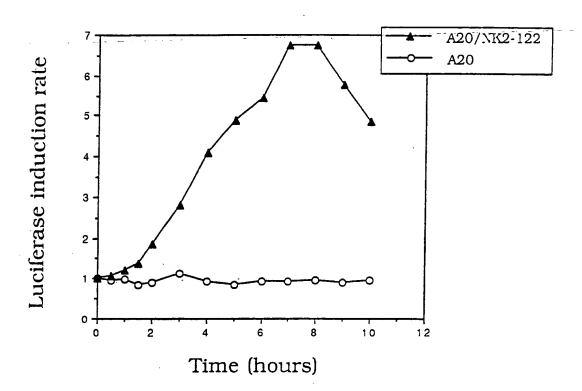
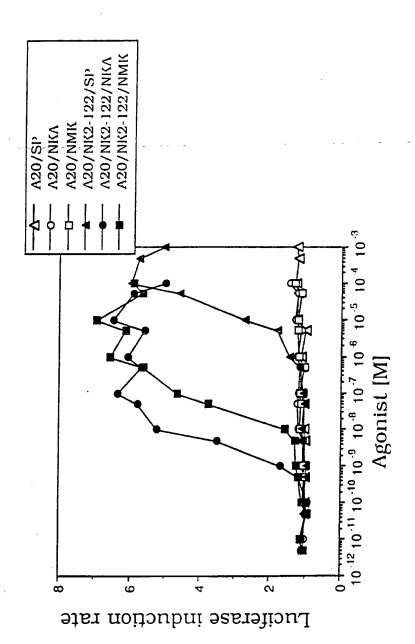


Fig. 28



31/48 Fig. 29A



32/48 **Fig. 29B**

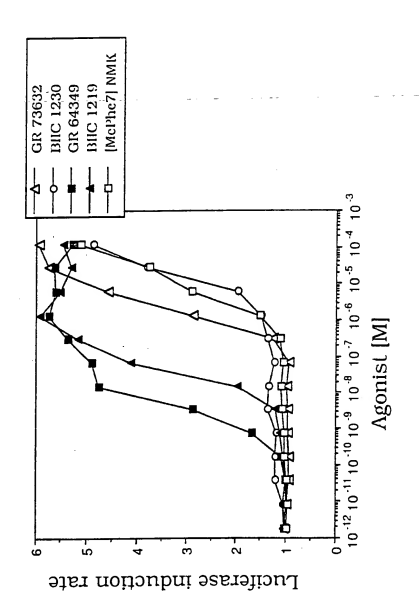
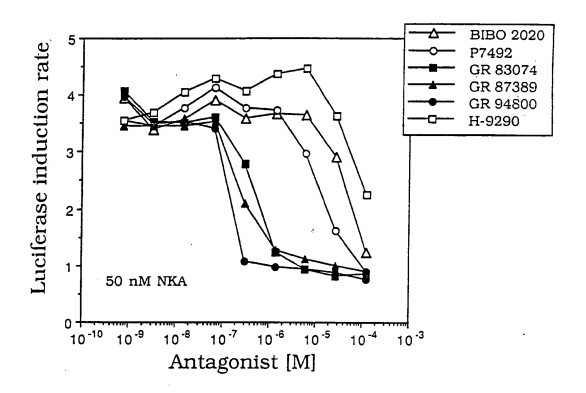
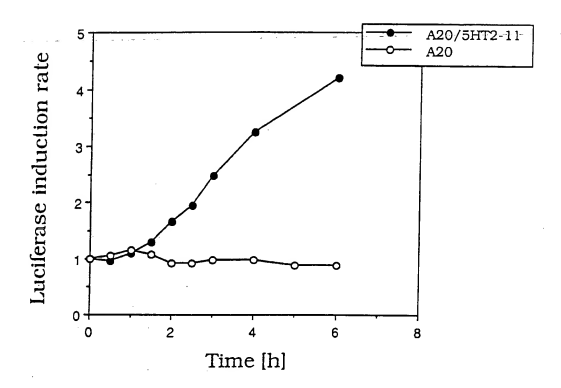


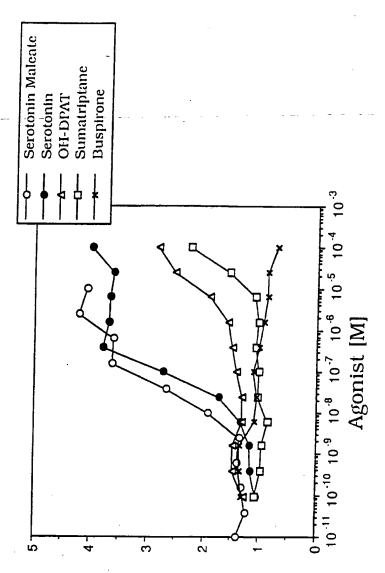
Fig. 30



34/48 Fig. 31

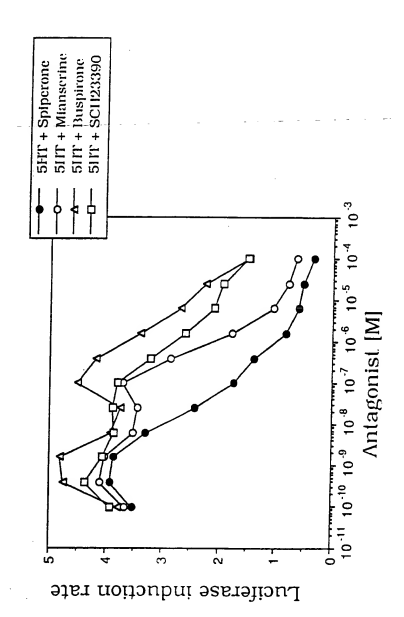


35/48 **Fig. 32A**



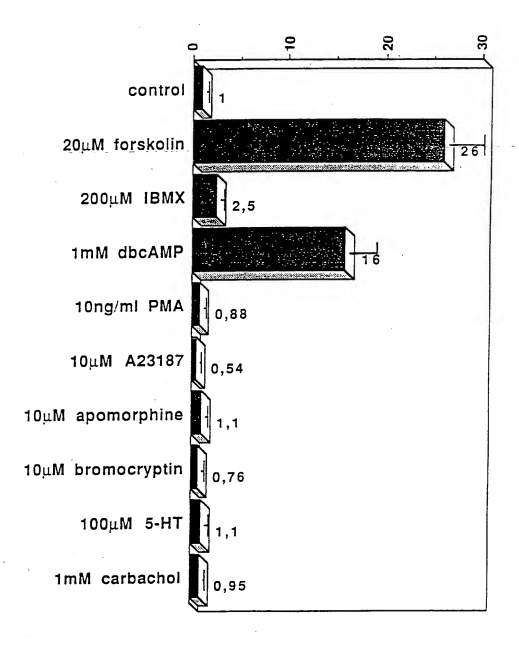
Luciferase induction rate

36/48 **Fig. 32B**



37/48 Fig. 33

luciferase induction



38/48 Fig. 34

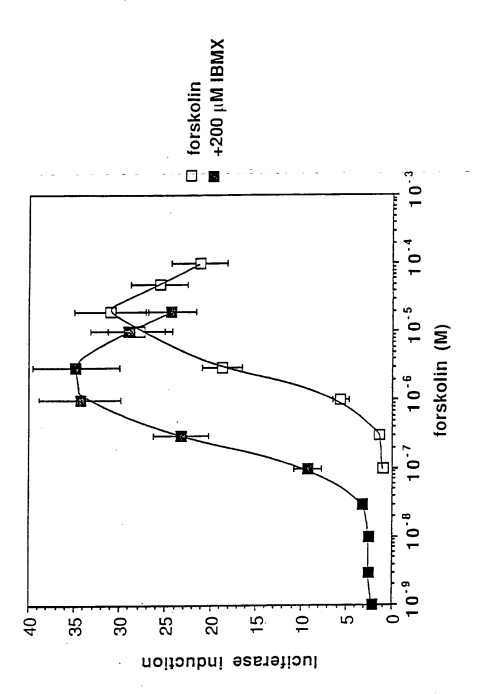
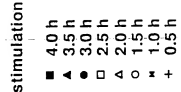
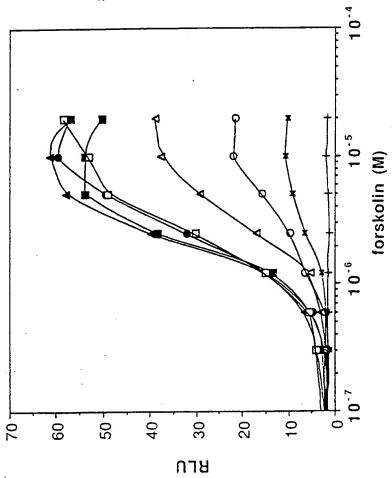
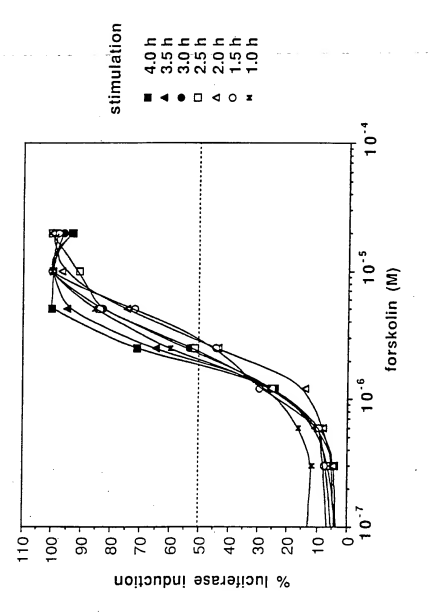


Fig. 35A



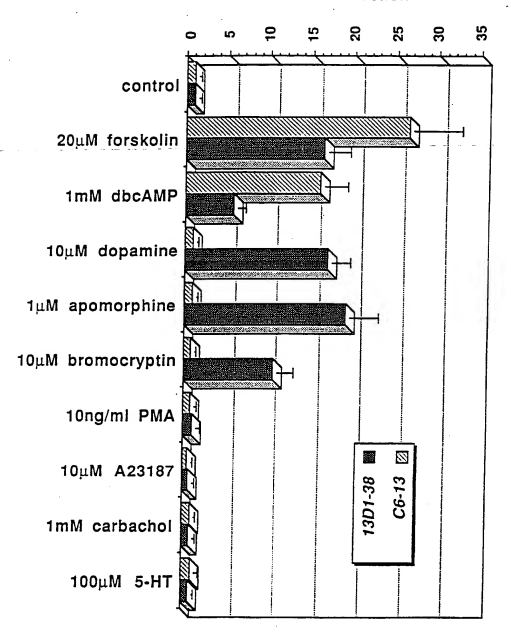


40/48 Fig. 35B

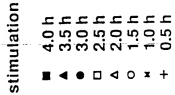


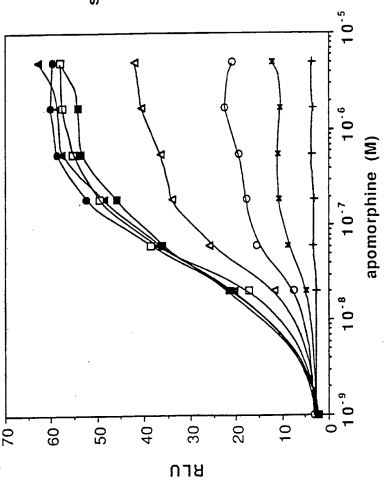
41/48 Fig. 36

luciferase induction

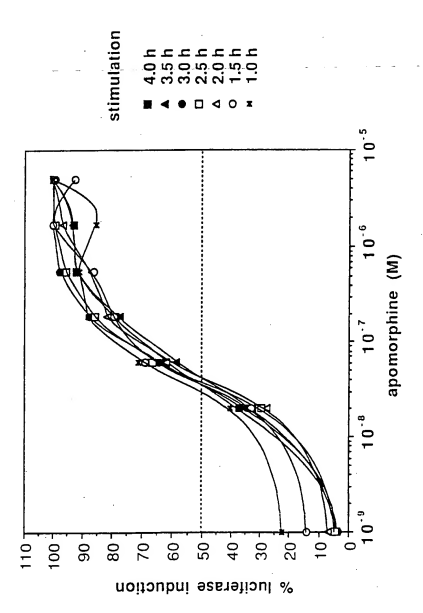


42/48 Fig. 37A

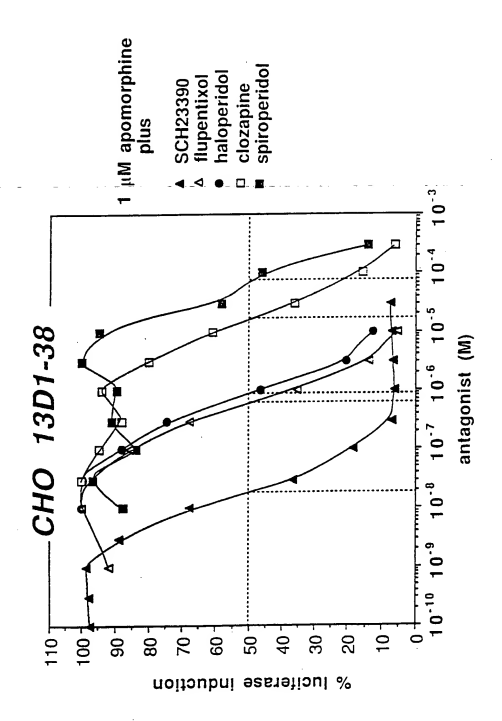




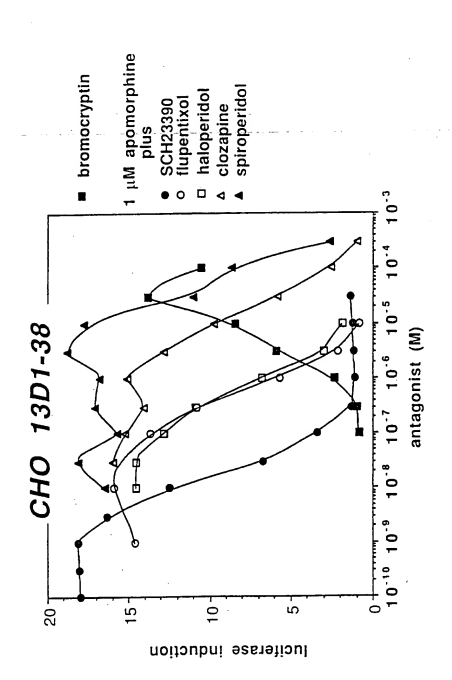
43/48 Fig. 37B



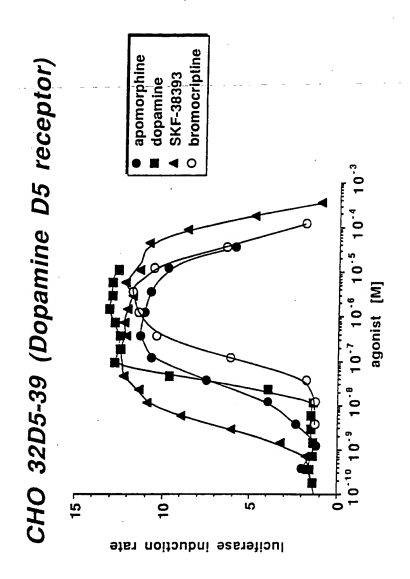
44/48 Fig. 38A



45/48 Fig. 38B

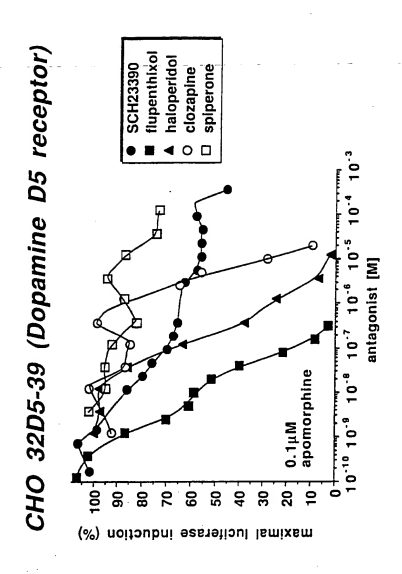


46/48 Fig. 39A



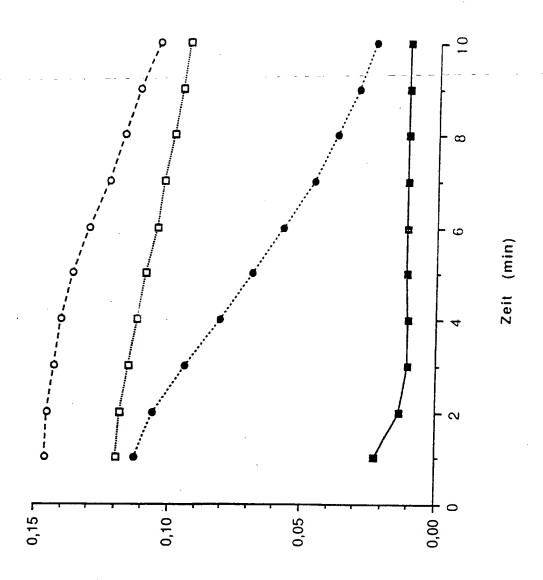
z

47/48 F**ig. 39B**



i

48/48 **Fig. 40**



relative Lichteinheiten